# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

# PATENT COOPERATION TREAT

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	To:
NOTIFICATION OF ELECTION  (PCT Rule 61.2)  Date of mailing:	United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
09 October 1997 (09.10.97)	in its capacity as elected Office
International application No.: PCT/JP97/01084	Applicant's or agent's file reference: E3244-00
International filing date: 28 March 1997 (28.03.97)	Priority date: 29 March 1996 (29.03.96)
Applicant: SAITO, Shuji et al	·
The designated Office is hereby notified of its election made in the demand filed with the International preliminar 24 July 1997 (  in a notice effecting later election filed with the International preliminar 24 July 1997 (  in a notice effecting later election filed with the International preliminar 24 July 1997 (  was not was not made before the expiration of 19 months from the priority Rule 32.2(b).	y Examining Authority on: (24.07.97)  national Bureau on:
*	
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer:

J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35



# (TRANSLATION)

# PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference E3244-00	FOR FURTHER ACTION		smittal of International Search Report well as, what applicable, item 5 below.
International application No. PCT/JP97/01084	International Filing date (day/m		(Earliest) Priority Date (day/month/year) 29.03.96
Applicant: Nippon Zeon Co	., Ltd.		
This international search report has been prepending transmitted to the International Bureau.		ing Authority and is trans	mitted to the applicant according to Article 18. A copy is
This international search report consists of a	total of3	_ sheets. in this report.	
Certain claims were found unser	,		
2. Unity of invention is lacking (S			
The international application of the basis of the sequence listing	g		nce listing and the international search was carried out on
x	filed with the international appl furnished by the applicant separ		al application.
	but not accomp		the effect that it did not include matter going beyond the
	transcribed by this Authority.		
4. With regard to the title,	the text is approved as submitte	ed by the applicant.	
	the text has been established by	this Authority to read as	follows:
5. With regard to the abstract,			
<u>x</u>		according to Rule 38.2(b),	by this Authority as it appears in Box III. The applicant his international search report, submit comments to this
6. The figure of the drawings to be publis	shed with the abstract is:		
Figure No.	as suggested by the applicant.		X None of the figures.
	because the applicant failed to see because this figure better chara		

PCT

## 国際予備審查報告

REC'D 1 5 MAY 1998
WIPO PCT

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の掛類記号 E3244-00	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。				
国際出願番号 国際出願日 優先日 (日.月.年) 28.03.97 (日.月.年) 29.03.96					
EDITION XX (1.1.0)	7K 14/30,14/055,14/065, C12N 15/31,15 2N 7/01, A61K 39/255 // C12P 21/02, (				
出願人 (氏名又は名称) 日本	なゼオン株式会社 				
2. この国際予備審査報告は、この表系 この国際予備審査報告には、所 査機関に対してした訂正を含む	国際予備審査報告を法施行規則第57条(F 氏を含めて全部で 4 ペー 付属書類、つまり補正されて、この報告の ご明細書、請求の範囲とれて又は図面も深	- ジからなる。 - 基礎とされた及び/又はこの国際予備審			
(PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で 3. この国際予備審査報告は、次の内容	ページである。 				
I X 国際予備審査報告の基礎	I X 国際予備審査報告の基礎				
Ⅱ □ 優先権	·				
Ⅲ □ 新規性、進歩性又は産業	上の利用可能性についての国際予備審査を	報告の不作成			
IV 開の単一性の欠如	IV 免明の単一性の欠如				
<ul><li>V X PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明</li><li>Ⅵ</li></ul>					
VI 国際出願の不備	VI 国際出願の不備				
Ⅷ 国際出願に対する意見	VII 国際出願に対する意見				
国際予備審査の請求書を受理した日 24.07.97 国際予備審査報告を作成した日 22.04.98					
名称及びあて先	特許庁審査官(権限	のある職員) 4B 9358			

小暮 道明

電話番号 03-3581-1101 内線

様式PCT/IPEA/409 (表紙) (1994年1月)

日本国特許庁 (IPEA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号



3 4 4 9

Ι.	国際予備審査	報告の基礎	····		
1.				成された。(法第6条(PCT14条)の規定に 彗において「出願時」とする)	こ基づく命令に
[>	出願時の国際	<b>醭巷鼐</b> 出祭			
	] 明細書 明細書 明細書 明細書	第 第 第 第	ページ、 ページ、 ページ、 ページ、 ページ、	出願時のもの 国際予備審査の請求書と共に提出された。	是出されたもの
	請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 第 第 第	項、 項、 項、 項、 項、 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正された。 国際予備審査の請求書と共に提出された。 	もの 是出されたもの
	図面 図面 図面 図面	第 第 第 第	ページ/ ページ/ ページ/ ページ/	図、 国際予備審査の請求書と共に提出された。 図、 付の書簡と共に提	是出されたもの
3	] 明細書 ] 請求の範囲 ] 図面	第	ページ 項 ページ/	図 第正が出願時における開示の範囲を越えてされた	- ものと初めた
· L.	_	その補正がされな		#正が山殿時におりる所がの配置を越えてされた。 (PCT規則70.2(c))	_ <b>9</b> W C #6 W 9

	四次,侧也正积白				
٧.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能性に 文献及び説明	こついての法第12年	e (PCT35条(2))	に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解				
	新規性 (N)	請求の範囲 請求の範囲 -	1-13		有 無
	進歩性(IS)	請求の範囲 <sub>-</sub> 請求の範囲 <sub>-</sub>	1-13		
	産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 <sub>-</sub> 請求の範囲 <sub>-</sub>	1-13		
2.	文献及び説明				
	月用文献1:WO,94/23019,A (日 &AU,9462926,A &E 月用文献2:YOSHIDA,Shigeto et disease virus sero	EP,692532,A al."The glyc	oprotein B gen	es of Mare	ek's

請求の範囲第1-4項について

p. 484-493

国際調査報告で引用した上記引用文献1には、マイコプラズマ・ガリセプティカム (MG)の抗原性を有するポリペプチドのN末端側に、鳥類に感染するウイルスのタイプII外膜タンパク質のシグナル膜アンカーを連結させた融合ポリペプチドが記載されている。また、該融合ポリペプチドを抗MG感染症ワクチンとして使用すること、並びに、該融合ポリペプチドをコードするDNAを組み込んだ組換えフォウルポックスウイルス(FPV)を生ワクチンとして使用することが記載されている。さらに、シグナル膜アンカーをコードするDNAは、タイプII外膜タンパク質のN末端側の疎水性ペプチド領域をアミノ酸配列により解析することにより見いだすことができると記載されている。

recombinant fowlpox virus", Virology (1994) 第200巻, 第2号

一方、引用文献2には、マレック病ウイルス(MDV)由来gBタンパク質が記載されている。また、引用文献2には該gBタンパク質のシグナル配列部位についても記載されている。さらに、引用文献2には、該gBタンパク質をコードするDNAを組み込んだ組換えFPVをワクチンとして使用することも記載されている。

ここで、MDV由来gBタンパク質は鳥類に感染するウイルスのタイプII外膜タンパク質であるから、引用文献1に記載の融合タンパク質を調製するにあたり、引用文献2のMDV由来gBタンパク質を鳥類に感染するウイルスのタイプII外膜タンパク質として採用することは当業者が容易に想到し得たものと認められる。その際に、シグナル膜アンカー部位についても、引用文献1の記載に従って、当業者が容易に決定し得たものと認められる。

そして、本願請求の範囲第1項に係る発明の構成を採ることにより、引用文献1及び2の記載から、当業者が予測できない効果が奏せられるものとも認められない。 したがって、本願請求の範囲第1項に係る発明は、引用文献1及び2の記載に基づいて、当業者が容易になし得たものと認められる。

いて、当業者が容易になし得たものと認められる。 同様の理由により、請求の範囲第2、3及び4項に係る発明は、引用文献1及び2 の記載に基づいて、当業者が容易になし得たものと認められる。



#### 補充欄 (いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

#### 第 V.2. 欄の続き

請求の範囲第5-8項について

上述の融合タンパク質を抗MG感染症ワクチンとして使用するにあたっては、該融 合タンパク質を構成するMDV由来gBタンパク質部分は免疫原性を有する必要がな いので、適宜増減可能である。その際に、MDV由来gBタンパク質のシグナル配列部分のみとすることは当業者が必要に応じて適宜なし得たことである。 そして、本願請求の範囲第5項に係る発明の構成を採ることにより、引用文献1及

び2の記載から、当業者が予測できない効果が奏せられるものとも認められない。 したがって、本願請求の範囲第5項に係る発明は、引用文献1及び2の記載に基づ 当業者が容易になし得たものと認められる。

同様の理由により、請求の範囲第6、7及び8項に係る発明は、引用文献1及び2 の記載に基づいて、当業者が容易になし得たものと認められる。

・請求の範囲第9-12について 上述したように、請求の範囲第1-8項の融合タンパク質に係る発明が引用文献1 及び2の記載に基づいて当業者が容易になし得たものと認められ、かり、引用文献1 に組換えFPVを生ワクチンとして使用することが記載されている以上、請求の範囲 第9-12項に係る発明も、引用文献1及び2の記載に基づいて、当業者が容易にな し得たものと認められる。

・請求の範囲第13項について 多価組換えウイルス生ワクチンは、本願優先日前、当業者の周知技術であったと認められるから、引用文献1及び2の記載に基づいて当業者が容易になし得たものと認 められる組換えウイルス生ワクチンを、FPV、MG及びMDVに対する3価ワクチンとして使用することは、当業者が必要に応じて適宜なし得たことである。

## PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

RECEIVED

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT OCT 2 5 1999

(PCT Article 36 and Rule 70)

TECH CENTER 1600/2900

09/14709	52		_/62/	
Applicant's or agent's file reference E3244-00	FOR FURTHER ACT		cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. PCT/JP97/01084	International filing date (28 March 1997 (2			
International Patent Classification (IPC) or na C07K 14/30, 14/055, 14/065, C12 21/02, C12R 1:92)			K 39/255 // C12P 21/02, (C12P	
Applicant	NIPPON ZEON	CO., LTD.		
Authority and is transmitted to the ap	pplicant according to Artic	le 36.	International Preliminary Examining	
<ul> <li>This REPORT consists of a total of sheets, including this cover sheet.</li> <li>This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).</li> <li>These annexes consist of a total of sheets.</li> </ul>			tion, claims and/or drawings which have ectifications made before this Authority	
3. This report contains indications relat	ing to the following items:	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
I Basis of the report				
II Priority				
III Non-establishment	of opinion with regard to	novelty, inventive	step and industrial applicability	
IV Lack of unity of in				
V Reasoned statemen citations and explan	nt under Article 35(2) with nations supporting such sta	regard to novelty, tement	inventive step or industrial applicability;	
VI Certain documents	cited			
VII Certain defects in t	the international applicatio	n		
VIII Certain observation	ns on the international app	ication		
Date of submission of the demand	D	ate of completion	of this report	
24 July 1997 (24.07.19	997)	22	April 1998 (22.04.1998)	
Name and mailing address of the IPEA/JP Japanese Patent Office, 4-3 Kasumigas Chiyoda-ku, Tokyo 100-8915, Japan	seki 3-chome	uthorized officer		
Facsimile No.	Т	elephone No. (81-	3) 3581 1101	

Facsimile No.

Translation

International application No.

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP97/01084

I. Basis of the	I. Basis of the report				
1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):					
$\boxtimes$	the international	application as originally filed.			
	the description,	pages	, as originally filed,		
_		pages	, filed with the demand,		
		pages	, filed with the letter of,		
		pages	, filed with the letter of		
	the claims,	Nos.	_ , as originally filed,		
		Nos	, as amended under Article 19,		
		Nos	, filed with the demand,		
		Nos.	, filed with the letter of,		
		Nos.	, filed with the letter of		
	the drawings,	sheets/fig	, as originally filed,		
		sheets/fig	, filed with the demand,		
		-	, filed with the letter of,		
		sheets/fig	, filed with the letter of		
2. The amend	ments have resulte	ed in the cancellation of:			
	the description,	pages			
	the claims,	Nos			
	the drawings,	sheets/fig			
3. This to go	report has been es beyond the discle	stablished as if (some of) the amosure as filed, as indicated in the	endments had not been made, since they have been considered supplemental Box (Rule 70.2(c)).		
4. Additional	observations, if no	ecessary:			
1					

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP97/01084

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	1-13	YE
	Claims		МО
Inventive step (IS)	Claims		YE
	Claims	1-13	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-13	YE
	Claims		NO

#### 2. Citations and explanations

Cited document 1: WO, 94/23019, A (Nippon Zeon Co., Ltd.), 13 October, 1994 (13.10.94) & AU, 9462926, A & EP, 692532, A

Cited document 2: YOSHIDA, Shigeto et al., "The glycoprotein B genes of Marek's disease virus serotypes 2 and 3: identification and expression by recombinant fowlpox virus", Virology (1994), Vol. 200, No. 2, p. 484-493

#### Concerning claims 1-4

Said document 1 cited in the ISR discloses a fused polypeptide in which a signal membrane anchor of a type II envelope protein of a virus acting to infect Aves is linked on the N-terminal side of a polypeptide having the antigenicity of Mycoplasma gallisepticum (MG). Furthermore, said document 1 discloses the use of said fused polypeptide as an anti MG infectious disease vaccine and the use of a recombinant fowlpox virus (FPV) having a DNA coding for said fused polypeptide integrated, as a live vaccine. Moreover, it is disclosed that a DNA coding for the signal membrane anchor can be found by analyzing the hydrophobic peptide region on the N terminus side of the type II envelop protein in reference to an amino acid sequence.

Document 2 discloses a gB protein derived from Marek's disease virus (MDV), as well as the signal sequence region of said gB protein. Furthermore, document 2 discloses the use of a recombinant FPV having a DNA coding for said gB protein integrated, as a vaccine.

Since the MDV-derived gB protein is the type II envelop protein of a virus acting to infect Aves, it could easily have been conceived by a person skilled in the art to adopt the MDV-derived gB protein in document 2 as the type II envelop protein of a virus acting to infect Aves, for producing the fused protein disclosed in document 1. In this case, the signal membrane anchor region could easily have been determined by a person skilled in the art based on the disclosure in document 1.

Furthermore, the constitution feature of the invention in claim 1 of the present application is not found to provide any effect which cannot be predicted by a person skilled in the art from the disclosures in documents 1 and 2.

Therefore, the subject matter of claim 1 in the present application could easily have been conceived by a person skilled in the art based on the disclosures in documents 1 and 2.

For the same reason, the subject matters of claims 2-4 could easily have been conceived by a person skilled in the art based on the disclosures in documents 1 and 2.

#### Concerning claims 5-8

When said fused protein is used as an anti MG infectious disease vaccine, since the MDV-derived gB protein portion as a component of the fused protein is not required to have immunogenicity, it can be increased or decreased as required. In this case, it could have been achieved by a person skilled in the art as required, to secure only the signal sequence portion of the MDV-derived gB protein.

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT PCT/IP93

PCT/JP97/01084

Continuation of boxV

Furthermore, the constitution feature of the invention in claim 5 of the present application is not found to provide any effect which cannot be predicted by a person skilled in the art from the disclosures in documents 1 and 2.

Therefore, the subject matter of claim 5 in the present application could easily have been conceived by a person skilled in the art based on the disclosures in documents 1 and 2.

For the same reason, the subject matters of claims 6-8 could easily have been conceived by a person skilled in the art based on the disclosures in documents 1 and 2.

Concerning claims 9-12

As disclosed above, the subject matters of claims 1-8 concerning the fused protein could easily have been conceived by a person skilled in the art based on the disclosures in documents 1 and 2, and document 1 discloses the use of a recombinant FPV as a live vaccine. Hence, the subject matters of claims 9-12, similarly, could easily have been conceived by a person skilled in the art based on the disclosures in documents 1 and 2.

Concerning claim 13

A polyvalent recombinant virus live vaccine must have been a well-known art for a person skilled in the art before the priority date of the present application. The use of the recombinant virus live vaccine, which could easily have been produced by a person skilled in the art based on the disclosures in documents 1 and 2, as a trivalent vaccine for FPV, MG and MDV could easily have been conceived as required by a person skilled in the art.

今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220)

EP



出願人又は代理人

PCT

# 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

の曹類記号		及び下記 5	5を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP97/01084	国際出願日 (日.月.年) 28.	03.97	優先日 (日.月.年) 29.03.96
出願人 (氏名又は名称) 日本ゼス	ナン株式会社		
国際調査機関が作成したこの国際調査 この写しは国際事務局にも送付される		≸41条 (PCT18	3条)の規定に従い出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で3	_ ページである。		
□ この調査報告に引用された先行表	<b>技術文献の写しも添付</b>	けされている。	
1. 請求の範囲の一部の調査が	『できない(第1欄参	*照)。	
2. 説 発明の単一性が欠如してい	いる(第Ⅱ欄参照)。		
3. X この国際出願は、ヌクレス 査を行った。	ーチド及び/又はアミ	ノ酸配列リストを	合んでおり、次の配列リストに基づき国際調
※ この国際出願と共に提出	されたもの		•
□ 出願人がこの国際出願と	: は別に提出したもの	<b>&gt;</b>	
□ しかし、出願時の国	1際出願の開示の範囲	]を越える事項を含	まない旨を記載した書面が添付されていない
□ この国際調査機関が書類	えたもの		
4. 発明の名称は 🛛 出願人が携	出したものを承認す	- Z	
一 次に示する	: うに国際調査機関が	作成した。	
,		<del> </del>	
5. 要約は 区 出願人が損	└出したものを承認す	- Z	
査機関が作		この国際調査報告	: (PCT規則38.2(b)) の規定により国際調 の発送の日から1カ月以内にこの国際調査機
G 無効果としまたハキュレックの			
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。	したとおりである。		区 なし
□ 出願人は図	を示さなかった。		
本図は発明	の特徴を一層よく表	している。	·

#### 国際調査報告

#### A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C16

CO7K 14/30, 14/055, 14/065, C12N 15/31, 15/38, 15/62, C12N 7/01, A61K 39/255 // C12P 21/02, (C12P 21/02, C12R 1:92)

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl<sup>6</sup>

C12N 15/00 - 15/90

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS PREVIEWS, WPI, WPI/L

## C. 関連すると認められる文献

	関連する
引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
WO,94/23019,A (日本ゼオン株式会社) 13日.10月.1994 (13.10.94)	1-13
&AU, 9462926, A &EP, 692532, A	·
YOSHIDA, Shigeto et al. "The glycoprotein B genes of Marek's disease virus serotypes 2 and 3:identification and expression by recombinant fowlpox virus", Virology (1994) 第200巻,第2号 p. 484-493	1-13
NAZERIAN, K. et al. "Protection against Marek's disease by a fowlpox virus recombinant expressing the glycoprotein B of Marek's disease virus", Journal of virology (1992) 第66巻,第3号 p.1409-1413	1-13
	WO, 94/23019, A (日本ゼオン株式会社) 13日.10月.1994 (13.10.94) &AU, 9462926, A &EP, 692532, A  YOSHIDA, Shigeto et al. "The glycoprotein B genes of Marek's disease virus serotypes 2 and 3:identification and expression by recombinant fowlpox virus", Virology (1994) 第200巻, 第2号 p.484-493  NAZERIAN, K. et al. "Protection against Marek's disease by a fowlpox virus recombinant expressing the glycoprotein B of Marek's disease virus",

#### X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

24.06.97

国際調査報告の発送日

01.07.97

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 小暮 道明 4B 9358

電話番号 03-3581-1101 内線 3449

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*		関連する 請求の範囲の番号
Y	JP, 7-503843, A(ヴァイロジェネティクス コーポレイション)27日.4月.1995 (27:04.95) &WO, 93/14219, A &AU, 9334353, A &EP, 623172, A	1-13
A	JP, 5-504253, A (ブリテイツシュ・テクノロジー・グループ・リミテツド) 8日.7月.1993 (08.07.93) &EP, 408301, A &GB, 2233655, A &WO, 91/00911, A &AU, 9059555, A	1-13
		·
		<u> </u>
	·	
. · ·		
		, i
` .		
ļ		

# **PCT**

## 世界知的所有権機関 国際 事務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07K 14/30, 14/055, 14/065, C12N 15/31, 15/38, 15/62, 7/01, A61K 39/255 // C12P 21/02, (C12P 21/02, C12R 1:92)

(11) 国際公開番号

WO97/36924

(43) 国際公開日

1997年10月9日(09.10.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/01084

JΡ

A1

(22) 国際出願日

1997年3月28日(28.03.97)

(81) 指定国 AU, CA, JP, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) 優先権データ

特願平8/103548

, , ,

1996年3月29日(29.03.96)

添付公開書類

国際腐査報告書

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 日本ゼオン株式会社(NIPPON ZEON CO., LTD.)[JP/JP]

〒100 東京都千代田区丸の内2丁目6番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

斉藤修治(SAITO, Shuji)[JP/JP]

津崎芳成(TSUZAKI, Yoshinari)[JP/JP]

柳田 昇(YANAGIDA, Noboru)[JP/JP]

〒210 神奈川県川崎市川崎区夜光1-2-1

日本ゼオン株式会社 総合開発センター内 Kanagawa, (JP)

(74) 代理人

弁理士 浅村 皓, 外(ASAMURA, Kiyoshi et al.) 〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号

新大手町ビル331 Tokyo, (JP)

(54)Title: NOVEL FUSED PROTEIN, GENE THEREFOR, RECOMBINANT VECTOR, RECOMBINANT VIRUS, AND ITS USE

(54)発明の名称 新規な融合タンパク質、その遺伝子、組み換えベクター、及び組み換えウイルスとその利用

#### (57) Abstract

A recombinant virus that is more potent as an antimycoplasma vaccine is provided by preparing a DNA encoding a fused protein comprising a polypeptide having the antigenicity of *Mycoplasma gallisepticum* and a polypeptide derived from the outer membrane protein of a herpesvirus, wherein the latter polypeptide is connected to the N-terminal side of the former polypeptide, and integrating the prepared DNA into a region non essential for the proliferation of avipoxviruses to prepare a recombinant avipoxvirus.

#### (57) 要約

マイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を有するポリペプチドとヘルペスウイルスの外膜タンパク質由来のポリペプチドとを含む融合タンパク質であって、外膜タンパク質由来のポリペプチドがマイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を有するポリペプチドのN末端側に連結していることを特徴とする融合タンパク質をコードするDNAを作製し、これをアビポックスウイルスの増殖に非必須な領域に組み込んで組み換えアビポックスウイルスを作製して抗マイコプラズマワクチンとしてより強力な組み換えウイルスを提供する。

# 

### 明 細 書

新規な融合タンパク質、その遺伝子、組み換えベクター、及び組み換えウイルス とその利用

5

## 技術分野

本発明は、マイコプラズマ・ガリセプティカム抗原性ポリペプチドとヘルペスウイルス属外膜タンパク質由来のポリペプチドとの融合タンパク質、当該融合タンパク質をコードするハイブリッドDNA、及び当該ハイブリッドDNAを含有する組み換えアビポックスウイルスと、それを利用したワクチンに関する。

## 背景技術

マイコプラズマ・ガリセプティカム(Mycoplasma gallisepticum;以下、MGという)は鶏を含む家禽の産卵率低下や孵化率低下の原因菌であり、全世界に広く蔓延しており、養鶏業界に多大なる 被害を及ぼしている。現在、その予防方法として不活化ワクチンや生ワクチンが利用されているが、前者の場合は接種方法が煩雑であったり、免疫持続期間が短く、高価であるなどの欠点がある。後者は、他の生ワクチンの併用によって予期 せぬ疾病が現れる欠点がある。また、不活化ワクチン、生ワクチンともにMG感染の迅速な検出方法であるMG凝集反応を使えないデメリットがある。

20 そこで、MGの感染防御抗原タンパク質などの、MG由来のタンパク質を遺伝 子工学的技術で生産させてワクチンとして利用することが期待されている。

MG抗原の遺伝子工学的製造は、大腸菌や酵母を用いた系(特開平2-111795公報など)では、発現させるタンパク質の種類によっては発現量が少ない他、宿主由来のタンパク質の混入や発熱性物質の除去が難しいなどの問題が指摘されている。このため、組み換えウイルスを用いた抗原タンパク質の製造や組み換え生ワクチンの研究が進められている。

組み換えウイルスによる異種遺伝子の発現例は、多くの場合、真核生物の遺伝子もしくはウイルス遺伝子を発現させているため、糖鎖の付加や発現様式などが感染細胞のタンパク発現メカニズムと同じで、in vivoにおける発現タン

5

パク質に対する抗体価の誘導が比較的容易であった。しかし、原核生物遺伝子を組み換えウイルスで発現させた例は少なく、真核生物との発現様式の違いから効果的に特異抗体を誘導するとは言い難かった(Austenら、Protein Targeting and Selection、Oxford Univ. Press. (1991))。

また、MGに関しては、当該タンパク質をコードする遺伝子を組み込んだ組み換えウイルスは、特開平5-824646号公報、特開平7-133295号公報、WO94/23019号公報等で知られている。なかでも、WO94/23019号公報には、ニューカッスル病ウイルス(以下、NDVという)のHN遺10 伝子のシグナル膜アンカー部分の遺伝子とMG抗原遺伝子を繋げてウイルス膜アンカー領域を持つMG抗原タンパク質を発現する組み換えウイルスを、組み換え生ワクチンとして接種するとMG抗原遺伝子単独を発現する組み換えウイルスより効率よく抗体を誘導することが確認されている。

しかしながら、この程度では十分なワクチン効果は必ずしも期待できない。

15 従って、さらに抗原認識性を上げる方法を見出すことが、効果的な抗MG感染 症用ワクチンの開発に急務である。

ところで、外膜タンパク質は、前述したNDV以外にも、ヘルペスウイルス属などにおいても、外膜タンパク質が知られている。例えば、単純ヘルペスウイルスの糖タンパク質B(gB)、C(gC)、D(gD)、H(gH)、I(gI)やマレック病ウイルス(以下、MDVという)の単純ヘルペスウイルス糖タンパク質gB、gC、gD、gH、gIに相当するgBh、gCh、gDh、gHh、gIh、及び上記タンパク質とホモロジーを有するヘルペスウイルス属のタンパク質などは、その塩基配列やアミノ酸配列も知られている。また、これらのタンパク質の一部は単純ヘルペスウイルスの中和抗体を誘導する事が知られている

25 (Delucaら、Virology、122、411-423 (1982))。 また、これらのタンパク質をコードする遺伝子をワクシニアウイルスに組み込ん で、発現させることにより中和抗体を誘導する事も知られている

(Blacklaws b, Virology, 177, 727-736 (1990))。

しかしながら、これらヘルペスウイルス属の外膜タンパク質のシグナル配列を 活用することは十分に検討されていなかった。

#### 発明の開示

本発明者らは、かかる従来技術の下で、高い感染防御活性を有するマイコプラズマ抗原タンパク質を大量に発現し、宿主側に高度に抗原認識させることのできる組み換えウイルスを得るべく鋭意努力した結果、ヘルペスウイルス属の外膜タンパク質DNAにマイコプラズマ抗原タンパク質DNAを連結させたハイブリッドDNAを組み込んだ組み換えアビボックスウイルスを、宿主に感染させることにより宿主側の抗原認識能を飛躍的に向上させ得ることを見いだし、本発明を完10 成するに至った。

かくして本発明によれば、マイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を有するポリペプチド(以下、マイコプラズマ由来のポリペプチドということがある) とヘルペスウイルスの外膜タンパク質由来のポリペプチド(以下、ヘルペスウイルス由来のポリペプチドということがある)とを含む融合タンパク質であって、

15 外膜タンパク質由来のポリペプチドがマイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を有するポリペプチドのN末端側に連結していることを特徴とする融合タンパク質、当該融合タンパク質をコードするハイブリッドDNA、当該ハイブリッドDNAを組み込んだ組み換えアビポックスウイルス、および当該組み換えアビポックスウイルスを有効成分とする生ワクチンが提供される。

# 20 野図面の簡単な説明をりを移址でせて発出機能が続けていませんです。

- 図1はpNZ40KをSの構築手順を説明する図である。
- 図2はpNZ40K-Sの構築手順を説明する図である。
- 図3はpNZ40K-Sの構築手順を説明する図である。
- 図4はpNZ40K-Cの構築手順を説明する図である。
- 25 図 5 は p N Z 4 0 K C の構築手順を説明する図である。
  - 図6はpNZ40K-Cの構築手順を説明する図である。
  - 図7はTTM-1ポリペプチドの発現を確認した結果を示すウエスタンブロットの図である。
    - 図8は気管病変スコアを示す図である。

発明を実施するための最良の形態

(マイコプラズマ由来のポリペプチドとその遺伝子)

15 987)) など公知の方法を用いることができる。

ここで、マイコプラズマ由来のポリペプチドとは、MG免疫血清またはMG感染血清と抗原抗体反応を呈し、MGに由来する抗原タンパク質であるが、これらは天然のマイコプラズマ・ガリセプティカムが発現するタンパク質そのものである必要はなく、例えば1または2以上のアミノ酸が自然に、または人工的に例えば位置特異的変異など公知の手法(特公平6-16709号公報など)により欠損・付加・挿入・脱落・置換などの修飾を受けているタンパク質であってもよい。もちろんこのような変異によっても抗原性を示すエピトープが含まれていることは必要である。尚、エピトープ領域の決定は、ペプスキャン法に基づくGeysenらの方法(J. Immunol. Meth.、102、259-274(1987))、Hoppらの方法(Proc. Natl. Acad. USA、78、3824-3828(1981))、Chouらの方法(Advances in Enzymology 47、145-148(1

このような抗原性を有するペプチドの具体例として特開平2-111795号公報(米国特許出願シリアル番号359,779号,米国特許出願シリアル番号07/888,320号,米国特許出願シリアル番号08/299,662号)、特開平5-824646号公報(米国特許第5,489,430号公報)、WO2094/23019号公報(米国特許出願シリアル番号08/525,742号,特表平6-521927号公報)に記載された抗原タンパク質やそのタンパク質のアミノ酸配列を含むマイコプラズマ・ガリセプティカムのタンパク質などが例示され、もちろん、エピトープが含まれる限りこれらの一部であってもよい。

これらのなかでも、特開平 5-824646号公報に記載されている約 40+25 ロダルトンのポリペプチド、特表平 6-521927号公報に記載されている約 66 キロダルトンの TM-66 遺伝子によってコードされたポリペプチド(当該公報の配列番号 16) や約 67 キロダルトンの TM-67 遺伝子によってコード されたポリペプチド(当該公報の配列番号 27) などが好ましい。

本発明においてマイコプラズマ由来のポリペプチドの遺伝子は、上述したマイ

コプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を有するポリペプチドをコードするDN A配列を含むものであり、このようなDNAは、合成するか、または天然のマイコプラズマ・ガリセプティカムに属する細菌(具体例としてはR株、S 6 株、K P-1 3 株、P G 3 1 株など)などから得ることができる。野外から分離された

5 MG由来のDNAでもよい。もちろん、これらの遺伝子を公知の手法

(Methods in Enzymologyなど)により欠損・付加・挿入・脱落・置換などの修飾をしてもよい。

(ヘルペスウイルス由来のポリペプチドとその遺伝子)

本発明で言うヘルペスウイルス由来のポリペプチドとは、ヘルペスウイルス属 ウイルスのエンベロープを構成するタンパク質由来のポリペプチドであるが、このタンパク質の全長である必要はなく、融合タンパク質として細胞膜に呈示させることのみを目的とする場合は、膜アンカーとシグナル配列を含み、分泌を目的とする場合などはシグナル配列のみであってもよい。また、外膜タンパク質はタイプ I 外膜タンパク質、タイプ I I の外膜タンパク質のどとらでもよく、そのシ

15 グナル配列、膜アンカー配列はアミノ末端もしくはカルボキシル末端の疎水性ペ プチド領域のアミノ酸配列を解析する事により、容易に見いだすことが可能であ る。

外膜タンパク質の具体例としては、例えば、単純ヘルペスウイルスの糖タンパク質gB、gC、gD、gH、gIやマレック病ウイルス(以下、MDVという)
20 の単純ヘルペスウイルス糖タンペク質gB、gC、gD、gH、gIに相当する
agBh、gCh、gDh、gHh、gIh、及び上記タンパク質とホモロジーを
有するヘルペスウイルス属のタンパク質等が挙げられる。

もちろん、外膜タンパク質のシグナル配列以外のエピトープを含むポリペプチドを前記抗原性を有するポリペプチドに連結させれば、このエピトープが生体内で生体に免疫を付与することも期待できる。

本発明においてマイコプラズマ由来のポリペプチドの遺伝子は、上述したヘルペスウイルス由来のポリペプチドをコードするDNA配列を含むものであり、このようなDNAは、合成するか、または天然のヘルペスウイルスから得ることができる。もちろん、これらの遺伝子を公知の手法(Methods in

Enzymologyなど)により欠損・付加・挿入・脱落・置換などの修飾をしてもよい。

(融合タンパク質とハイブリッドDNA)

得られた融合タンパク質は、コンポーネントワクチンとして用いることも可能 である。

本発明のハイブリッドDNAは、上記該マイコプラズマ由来のポリペプチドの 10 遺伝子とヘルペスウイルス由来のポリペプチドの遺伝子とが直接、又は任意のD NA配列を介して連結されたものである。

このハイブリッドDNAは、常法、例えばヘルペスウイルスの外膜タンパク質をコードするDNAまたは外膜タンパク質のシグナル配列をコードするDNAと、マイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原タンパク質をコードするDNAとが結合では、15 合可能な制限酵素切断断片となるようにし、両者をリガーゼで連結する方法や適当なリンカーを挟んで両DNAをリガーゼで連結する方法などによって作製される。

本発明の融合タンパク質のアミノ酸配列の具体的な例としては、配列番号2および4記載のものが例示される。マイコプラズマ・ガリセプティカム由来の40 キロダルトンの抗原タンパク質の配列は、配列番号2中、第64~456番目、配列番号4中、第693~1086番目であり、配列番号2中、第1~63番目は、MDV由来の外膜タンパク質gBのシグナル配列であり、配列番号4中、第1~672番目は、MDV由来の外膜タンパク質gBのほぼ全長である。これらの融合タンパク質をコードするハイブリッドDNAの塩基配列の具体例としては、25配列番号1および3記載のものが例示される。

もちろん、本発明において融合タンパク質及びハイブリッドDNAはこれに限 定されるものではない。

(組み換えアビポックスウイルス)

本発明の組み換えアビポックスウイルスは、アビポックスウイルスの非必須領

5

域に上述のハイブリッドDNAを組み込んだ組み換えアビポックスウイルスである。本発明の組み換えアビポックスウイルスの構築方法は常法に従えば良く、例えば特開平1-168279号公報に記載の方法に従えばよい。すなわち、まずアビポックスウイルスの非必須領域に組み込んだ第一の組み換えベクターが構築される。

本発明で用いるアビポックスウイルスの非必須領域は、クエイルポックスウイルスのTK領域、七面鳥ポックスウイルスのTK遺伝子領域や特開平1-168279号公報に記載されたDNA断片が挙げられ、好ましくは、前記公報記載の約7.3 KbのEcoRI断片、約5.2 KbのHindIII断片、約5.0 KbのEcoRI—HindIII断片、約4.0 KbのBamHI断片と相同組み換えをおこす領域である。

本発明で用いるベクターとしては、例えばpBR322、pBR325、pBR327、pBR328、pUC7、pUC8、pUC9、pUC18、pUC18、pUC19などのプラスミド、入ファージ、M13ファージなどのファージ、pHC715。9などのコスミドなどが挙げられる。

本発明で用いられるアビボックスウイルスは鳥類に感染するウイルスであれば特に限定されない。このようなウイルスの具体例としては、ビジョンボックスウイルス、フォウルポックスウイルス(以下、FPVという)、カナリーボックスウイルス、七面鳥ボックスウイルスなどが例示されるが、好ましくはピジョンポ20 エックスウイルスで FPVである。とりわけ好ましいアビボックスウイルスの具体例としては、ATCC VR-251、ATCC VR-249、ATCC VR-250、ATCC VR-229、ATCC VR-288、西ヶ原株、泗水株、CEVA株、CEVA株由来のウイルスのうち鶏胚線維芽細胞に感染したときに大きいプラークを形成するウイルス株などのごときFPVや、NP株(鶏胎化鳩痘毒中野株)などのように鶏痘生ワクチン株として使用されるFPVと近縁のウイルスなどが例示される。これらの株はいずれも市販されているなど、容易に入手することができる。

ついで、前記第一の組み換えベクターの非必須領域内に本発明のハイブリッド

DNAを組み込んだ第二の組み換えベクターを構築する。通常、ハイブリッドD NAは、合成天然を問わず、アビポックスウイスルが保有する転写の系でプロモ ーターとして有効に機能するものであればいかなる塩基配列のものでもよく、チ ミジンキナーゼをコードするアビポックスウイルス由来遺伝子のプロモーターな どのアビポックスウイルス固有のプロモーターはもちろんのこと、アビポックス ウイルス以外のウイルス由来のDNAや真核生物、原核生物どちら由来のDNA であっても、上記条件を満たす限りにおいては当然本発明に使用可能である。こ のようなプロモーターの具体例としては、例えばJournal Virology、51、662-669頁(1984年)に例示されるような 10 VVのプロモーター、具体的には7.5 KポリペプチドをコードするVV遺伝子 のプロモーター、19KポリペプチドをコードするVV遺伝子のプロモーター、 42 Kポリペプチドをコードする V V 遺伝子のプロモーター、チミジンキナーゼ をコードするVV遺伝子のプロモーター、28KポリペプチドをコードするVV 遺伝子のプロモーターなどが例示される。また、Mossらの文献J.Mol. 15 Biol.、210、49-76頁、771-784頁(1989年)を参考に した合成プロモーター、Davidsonの合成プロモーターや、その一部をプ ロモーター活性が喪失しない範囲での削除、変更などにより改変されたもの (例 えば、TTTTTTTTTTGGCATATAAATAATAATAAAT ACAATAATTACGCGTAAAAATTGAAAAACTAT TCTAATTATTGCACTC, TTTTTTTTTTTTTTTTTT 20 TTGGCATATAAATAAATACAATAATTAATTACG

CGTAAAAATTGAAAAACTATTCTAATTTATTGCACT Cなど)を用いることもできる。 また、組み換えウイルスの検出が容易であるという点から、β-ガラクトシダ 25 ーゼをコードするDNAなどマーカー遺伝子も組み込むことができる。

組み換えアビポックスウイルスの作製は、予めアビポックスウイルスを感染させた動物培養細胞に上記の第二の組み換えベクターを移入し、ベクターDNAとウイルスゲノムDNAとの間で相同組み換えを起こさせればよい。ここで用いられる動物培養細胞は、アビポックスウイルスが増殖可能なものであればよく、そ

の具体例としてはCEF細胞や発育鶏卵しょう尿膜細胞などが例示される。 宿主細胞に感染しているウイルスからプラークハイブリダイゼーションなどの 方法により目的とする組み換えアビポックスウイルスを単離する事ができる。 (生ワクチン)

- 5 上記の方法によって構築された本発明の組み換えウイルスは抗マイコプラズマ・ガリセプティカム感染症生ワクチンとして鳥類に接種することができる。
  - 本発明の生ワクチンの調製方法は特に限定されないが、例えば、次の方法によって調製される。本発明の組み換えウイルスを該ウイルスが生育することができる細胞(以下、宿主細胞という)に感染させ、増殖させたのち、細胞を回収し、
- 10 破砕する。この細胞破砕物を遠心分離によって沈殿物と組み換えウイルスを含有する高力価上清とに分離する。得られた上清は実質的に宿主細胞を含まず、細胞培養培地と組み換えウイルスを含んでおり、生ワクチンとして使用することができる。この上清には薬理学的に問題のないキャリアー、例えば生理食塩水などを添加し、希釈することもできる。また、この上清は凍結乾燥しても生ワクチンと
- 15 して使用できる。本発明の生ワクチンの家禽への投与法は特に限定されず、例えば皮膚に引っかき傷を付けて生ワクチンを接種する方法、注射により接種する方法、飼料や水に混合し経口投与する方法、エアロズルやスプレーなどにより吸入させる方法などが挙げられる。生ワクチンとして使用するには、通常の生ワクチンの使用方法と同等でよく、例えばニワトリー羽あたり10°から10°プラー
- 20 クフォーミングユニット (以下、PFUという) 程度を接種する。注射による場合、通常 0. 1 ml 程度の生理食塩水などの等張溶媒に本発明の組み換えウイルスを懸濁して用いることができる。本発明の生ワクチンは、ふつうの条件下では凍結乾燥すればよく、室温での保存が可能である。また、ウイルスの懸濁液を-20から-70℃下で凍結させ保存する事も可能である。
- 25 特に、前記ヘルペスウイルスの外膜タンパク質由来のポリペプチドをコードする遺伝子が、ヘルペスウイルスのエピトープが1以上、好ましくは天然の外膜タンパク質との相同性が90%以上のポリペプチドをコードするものである場合、本発明の生ワクチンは、マイコプラズマ・ガリセプティカム感染症とアビポックスウイルス感染症に対するワクチンとして機能するほか、外膜タンパク質の由来

となるヘルペスウイルスの感染症に対しても有効なワクチンとして機能する、い わゆる三価のワクチンとして用いることができる。

## 実施例

 実施例1
 マレック病ウイルスのgB遺伝子のシグナル直後へTTM-1タンパ

 5
 ク質DNAが連結したハイブリッドDNAを有する組み換えpNZ40K-Sの 構築(図1、2、3参照)

まず、特開平6-78764号公報に開示されている、マレック病ウイルスの g B遺伝子を含むプラスミド p U C g B を制限酵素 B a m H I と S a 1 I で切断 し、3. 9 k b の断片を回収した。

- 10 これとは別に、pUC18のHindIII-SalI部位にプラスミドpN Z1729R(Yanagidaら、J. Virol、、66、1402-14 08(1992))をHindIIIとSalIとで消化して得られた約140 dpのDNA断片を挿入し、さらにHindIII-PstI部位に合成DNA (5'-AGCTGCCCCCCCGGCAAGCTTGCA-3')を挿入し、
- 15 次にSalI-EcoRI部位に合成DNA(5'-TCGACATTTTTA TGTGTAC-3')を挿入し、最後にSacI-EcoRI部位に合成DNA(5'-AATCGGCCGGGGGGGCCAGCT-3')を挿入して、プラスミトpGTPsを構築した。
- 得られたpGTPsを制限酵素SalIとBamHIで開裂させ、リガーゼで20 前出の3.9kbの断片と連結し、pGTPsMDgBを取得した。次に、WO94/23019号公報に開示のpNZ2929XM1をEcoRIで切断し、740bpの断片を回収したのちT4 DNA ポリメラーゼで末端を平滑化した。pGTPsMDgBもXbaIで開裂させた後、T4 DNA ポリメラーゼで末端を平滑化した。pGTPsMDgBもXbaIで開裂させた後、T4 DNA ポリメラーゼで末端を平滑化し、末端平滑化した740bp断片とリガーゼによって連結し
- 25 て、新たなプラスミドを構築した。この新たなプラスミドをBglIIとSal Iで切断して3.0kbの断片を回収し、pNZ2927XM1のBglIIと SalIで切断した1.1kbの断片とリガーゼによって連結し、マレック病ウ イルスのgB遺伝子のシグナル配列部分のC末端にTTM-1遺伝子のN末端が 連結したプラスミドが得られた。

最後に、pGTPs40K-SをSalI & BamHIで切断した1.4kbを、SalI & BamHIで開裂させたプラスミド<math>pNZ1829R断片(9.3kb) とリガーゼによって連結し、目的の組み換え用プラスミドpNZ40K-S(10.7kb)を取得した。

5 実施例 2 マレック病ウイルスの g B遺伝子の C 末端に T T M - 1 タンパク質 D N A が連結したハイブリッド D N A を有する組み換え用プラスミド p N Z 4 0 K - C の構築 (図 4 、 5 、 6 参照)

実施例1のプラスミドpGTPsMDgBを制限酵素MluIで切断後、T4

DNA ポリメラーゼで末端を平滑化した。そのあとに制限酵素 X b a I で切 b して、1.9 k b の断片を回収した。また、ファージミッドベクターp B l u e s c r i p t I I (東洋紡績株式会社製;以下、p B S K S I I という)を制限酵素 X b a I と S m a I で開裂後、先ほどの1.9 k b の断片とリガーゼによって連結したプラスミドを取得した。つぎにこのプラスミドを制限酵素 E c o R I と S a l I で開裂後、p N Z 2 9 2 9 X M 1 を制限酵素 E c o R I と S a

- 15 1 I で切断した 5 5 0 b p 断片および、E c o T 2 2 I と S a I I で切断した 6 1 5 b p と リガーゼによって連結したプラスミドを取得した。このプラスミドを 制限酵素 X b a I と S a 1 I で切断した 2. 7 k b の断片と、 p G T P s M D g B を制限酵素 X b a I と S a 1 I で切断した 3. 3 k b の断片とを リガーゼによって連結し、マレック病ウイルスの g B 遺伝子の C 末端に T T M 1 遺伝子の N
- 20 末端が連結したプラスミドpGTPs40K-Cが得られた。

最後に、pGTPs 4.0 K-CをSallとXbalで切断した 2.7 k bを、SallとXbalで開裂させたプラスミドpNZ1829 R断片 (9.5 k b) とリガーゼによって連結し、目的の組み換え用プラスミドpNZ40K-C(12.2 k b) を取得した。

25 <u>実施例3 組み換えFPV 40K-C、40K-S</u>の作製と純化

単層のCEFに鶏痘生ワクチン株であるNP株をm. o. i. = 0. 1で感染させて、3時間後にこれらの細胞をトリプシン処理で剝がし、細胞懸濁液とした。この懸濁液中の $2\times1$ 0  $^7$  個の細胞と10  $\mu$ gの組み換え用プラスミドpNZ4 0K-CまたはpNZ40K-Sと混合し、Saline G(0. 14M塩化

ナトリウム、0.5 mM塩化カリウム、1.1 mMリン酸一水素二ナトリウム、1.5 mMリン酸二水素一カリウム、0.5 mM塩化マグネシウム・6 水和物、0.011%グルコース)に懸濁し、室温においてジーンパルサー(Bio-Rad社製)を用いて3.0 KV cm<sup>-1</sup>、0.4 msec、25℃の条件下でエレクトロポレーションした。プラスミドを導入した細胞を、その後37℃、72時間培養し、3回の凍結融解によって細胞を溶解し、組み換えウイルスを含むウイルスを回収した。

回収した組み換えウイルスは、次のようにして選択した。回収したウイルス液を単層のCEFに感染させ、生育培地を含んだ10mlの寒天溶液を重層した。 室温中で寒天を温めたのち、FPVのプラークが出現するまで37℃で培養後ブルオギャル(Bluo-gal)を200μg/mlの濃度で含んだ寒天溶液を重層し、さらに48時間37℃で培養した。全プラークのうち約1%のプラークが青く発色した。これらの青いプラークを単離回収して、さらに同様の操作を繰り返して全てのプラークが青く染まるまでウイルスの純化を行った。通常この繰り返して全てのプラークが青く染まるまでウイルスの純化を行った。通常この繰り返しは3~4日で終了する。この純化されたウイルスをそれぞれ40K-C、40K-Sと名付けた。40K-C、40K-Sはドットブロットハイブリダイゼーション、サザンブロットハイブリダイゼーションによって組み込んだ各DN Aの位置を確認した。

 実施例 4
 4 0 K - C、4 0 K - S 感染細胞におけるTTM-1ポリペプチドの

 20
 発現

40K-C及び40K-SがTTM-1ポリペプチドを感染細胞中で発現することを調べるために、抗マイコプラズマ・ガリセプティカムS6株血清を用いたウェスタンブロッティング法を行った。40K-Cまたは40K-SをCEFに感染させ、37℃でプラークが出現するまで培養後、セルスクレーパーによって25 細胞をはがし取り培養上清とともに8000G、20分間遠心し、細胞を含む沈さ(以下、ペレットという)を回収した。さらに、ペレットをPBSで洗浄後、8000G、20分間遠心し、洗浄した細胞を含むペレットを回収した。このペレットを150μ1のPBSで懸濁し、そのうちの50μ1に等量のレムリバッファー(10%メルカプトエタノールを含む)を加え、3分間煮沸処理したのち、

Laemmliの方法(Nature、227、668-685 (1970))に従い、ドデシル硫酸ナトリウムーポリアクリルアミドゲル電気泳動(以下、SDS-PAGEという)に付した。SDS-PAGEを終了したゲルで分離したポリペプチドをBurnett等(A. Anal. Biochem.、112、

- 5 195-203 (1970)) やTowbin等の方法 (Proc. Natl. Acad. Sci. 、75、4350-4354 (1979) に従ってポリビニリデンジフルオロライド膜 (immobilon Transfer Membrane (ミリポア社);以下、メンブレンという) に電気泳動によって移行させた。メンブレンは、3%のスキムミルクを含むPBSに1時間浸せき
- 10 して、非特異結合が起きないようにブロッキングし、次に鶏抗マイコプラズマ・ガリセプティカムS6株血清を1000倍に希釈したPBSに1時間浸せきした。次に、PBSでメンブレンをすすいだ後、二次抗体としてアルカリフォスファターゼコンジュゲート抗鶏IgGを含むPBSに1時間浸せきした。PBSでメンブレンをすすいだ後、発色基質として二トロブルーテトラゾリウム塩(NBT)
- 15 (GIBCO-BRL社製) と、5-ブロモー4-クロロー3-インドールフォスフェイト-P-トルイジン塩(BCIP) (GIBCO-BRL社製) を用い、反応液(100mMトリス塩酸(pH7.5)、0.15M塩化ナトリウム、50mM塩化マグネシウム)10m中で発色反応を行った。

ウエスタンブロットの結果を図7に示す。

20 図7に示すとおり、40 K - S - 4.0 K - IC 感染細胞ともに、目的の位置に反応するタンパク質が確認でき、組み換えFPV感染細胞で予想通りのタンパク質を発現していることを確認できた。

# 実施例 5 組み換えFPV接種鶏の抗体誘導能

40K-C及び40K-SをCEFで37℃、48時間培養後、二開凍結融解 25 を繰り返し、細胞浮遊液を回収し、ウイルスタイターが、10°pfu/mlとなるように調製したのち、生後7日のSPF鶏(Line M、日本生物科学研究所)の右翼膜に穿刺用針で10μ1接種した。接種後善感発痘を観察し、接種から二週後に血清を採取した。採取した血清の抗体価はELISA法で測定した。精製したTTM-1ポリペプチドを1μg/wellとなるようにバイカーボネ

イトバッファーに溶解し、96wellマイクロタイタープレートに吸着させた後、スキムミルクでブロッキングを行ってその後の非特異的吸着を防いだ。次に各ウェルに被検血清の希釈液をのせた後ホースラディッシュパーオキシダーゼ結合抗鶏イムノグロブリン抗体(ウサギ抗体)としてのせた。十分洗浄した後、基質として2,2'ーアジノジエチルーベンズチアゾリンスルフォネートを加え、イムノリーダーで405nmの波長光に対する吸光度で抗体の相対希釈倍率を測定した。なお、対照一次抗体には、抗TTM-1ポリペプチド鶏血清を用いた。

表1 rFPV接種鶏血清のELISA抗体価

10

鶏の処理方法	抗TTM-1 抗体価
40K-S接種	1, 024
4 0 K-C接種	5 1 2
TTM-1免疫	5 1 2
非接種	1

15

抗体価は非接種鶏群の抗体価を1とした場合の血清の希釈倍率

表1に示すとおり、40K-Cまたは40K-Sを接種した鶏の血清中の抗TTM-1抗体価は、TTM-1ポリペプチドを免疫した鶏血清抗体価と同等以上20に上昇した。このことから、組み換えFPVは接種鶏に有意に抗体価を誘導することが確かめられた。

# 実施例 6 組み換え F P V 接種鶏へのマイコプラズマ攻撃試験

攻撃試験は基本的に動物用生物学的製剤基準に従った。以下、簡単にその方法を記述する。

25 試験用SPF鶏(Line M、日本生物科学研究所)が5週齢のときに40 K-C及び40K-Sを右翼膜に穿刺用針で10μ1接種した。接種後善感発痘を観察し、免疫が成立したことを確認した。接種後2週目にマイコプラズマガリセプティカムR株を10<sup>4</sup>~15<sup>5</sup> cfu/羽となるように気管内に強制投与し、感染を成立させた。感染14日後にネンブタールで屠殺剖検し、気管の病理組織

King Jan By

51.917.34

標本を作製し、気管粘膜の厚さと、組織所見をもとに気管病変スコアを測定した。 スコアの基準も製剤基準に則り、群内の各鶏の気管病変スコアの平均を各群のス コアとした。参考までに、気管病変スコアの判定基準を表 2 に記す。

5

表2 気管病変スコアの判定基準

	粘膜の厚さ	組織所見	777
4		7/11/7L	スコア
	90 µ m以上	正常なもの	0
10	90 μm以上	粘膜固有層に円形細胞の軽度な浸潤あるいは 微少集簇巣を認めるが、上皮細胞は正常なも の	1
	110μm未満	上皮細胞は変性あるいは脱落し、粘膜固有層 は円形細胞の浸潤により中程度に肥厚してい るもの	2
	1°10μm以上	上皮細胞は変性あるいは脱落し、粘膜固有層 は毛細血管の増生及び円形細胞の浸潤により 高度に肥厚し、腔内には細胞崩壊産物の堆積 が認められるもの	3

15

判定結果を表3および図8に示した。

表3 rFPV接種鶏気管病変平均スコア

20

鶏の処理方法	病変スコア							
(R-16+) A/OHA	平均標準誤差							
40K-S接種	1. 38 0. 16							
4 0 K - C接種	1. 89 0. 13							
市販ワクチン免疫	2. 11 0. 24							
TTM-1ポリペプチド免疫	1. 09 0. 23							
非接種	2. 27 0. 21							

25

この結果から明らかなように、40K-C及び40K-Sを接種した鶏の病変スコアは非接種鶏に比べて明らかに低く、マイコプラズマチャレンジに対して明

らかな感染防御能を鶏に付与していることがわかった。このことから、40K-Cおよび40K-Sはマイコプラズマガリセプティカムに対する有効なワクチン となりうることがわかった。

# 産業上の利用可能性

本発明によれば、マイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原タンパク質由来の 5 ポリペプチドとヘルペスウイルスの外膜タンパク質由来のポリペプチドとの融合 タンパク質が得られ、この融合タンパク質は抗マイコプラズマ感染症、抗鶏痘、 抗マレック病ワクチンとして有用である。また、当該融合タンパク質をコードす るハイブリッドDNAを利用することにより、マイコプラズマ・ガリセプティカ 10 ム抗原タンパク質を宿主細胞表面に効率よく提示するばかりでなく、細胞外に分 泌して宿主の抗原認識担当細胞に効果的に認識されるアビポックスウイルスが得 られ、該組み換えアビポックスウイルスは強力な抗マイコプラズマ感染症ワクチ ンとして有用である。

## 15 配列表

配列番号:1

配列の長さ:1371

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状 20

配列の種類:他の核酸 ハイブリッドDNA(40K-S)

#### 配列

ATG CAC TAT TTT AGG CGG AAT TGC ATA TTT TTC CTT ATA GTT ATT CTA 48 25 Met His Tyr Phe Arg Arg Asn Cys Ile Phe Phe Leu Ile Val Ile Leu 1 5

TAT GGT ACG AAC TCA TCT CCG AGT ACC CAA AAT GTG ACA TCA AGA GAA 96 Tyr Gly Thr Asn Ser Ser Pro Ser Thr Gln Asn Val Thr Ser Arg Glu

10

15

1918年,8月18日(1918年) 1888年(1988年) 1918年,1918年 1918年 1918年 1918年 1918年 1918年 1918年 1

	GTT	GT7	TCG	AGC	GTC	CAG	TTG	TCT	GAG	GAA	GAG	ТСТ	' ACG	TTT	TAT	CTT	1	44
	Val	Val	Ser	Ser	Val	Gln	Leu	Ser	Glu	Glu	Glu	Ser	Thr	Phe	Tyr	Leu	.•	
			35					40					45					
	TGT	, ccc	CCA	CCA	GTG	GGT	TCA	ACC	GTG	ATC	CGT	СТА	GAA	TTC	GGC	TGŤ	- 19	92
5	Cys	Pro	Pro	Pro	Val	Gly	Ser	Thr	Vá I	He	Arg	Leu	Glu	Phe	Gly	Cys	14.5 14.5	
		50	ı		•		55					60						
•••	ATG	TCT	ATT	ACT	AAA	AAA	GAT	GCA	AAC	CCA	AAT	AAT	GGC	CAA	ACC	CAA	24	10
	Met	Ser	lle	Thr	Lys	Lys	Asp	Ala	Asn	Pro	Asn	Asn	Gly	Gln	Thr	Gln		
	65					70				•	75					80:		
10	TTA	GAA	GCA	GCG	CGA	ATG	GAG	TTA	ACA	GAT	СТА	ATC.	AAT	GCT	AAA	GCG	28	8
	Leu	Glu	Ala	Ala	Arg	Met	G.I u	Leu	Thr	Asp	Leu	He	Asn	Ala	Lys	Ala	4.5	
		:	-		<b>8</b> 5					90					95		•	
•	ATG	ACA	TTA	GCT	TCA	CTA	CAA	GAC	TAT	GCC	AAG	ATT	GAA	GCT	AGT	TTA	33	6
	Met	Thr	Leu	Ala	Ser:	Leu	Gln	Asp:	Tyr	Ala	Lys	He	Glu	Ala	Ser	Leu		
15				100				(. ·	105	,			រាវាក	110				
•	TCA	TCT	GCT	TAT	AGT	GAA	GCT	GAA	ACA	GTT	AAC	AAT	AAC	CTT	AAT	GCA	·38	4
	Ser	Ser	Ala	Tyr	Ser-	Glu	Ala	Glu	Thr	Val	Asn	Asn	Asn	Leu	Asn	Ala	•	
			115					120					125					
	ACA	TTA	GAA	CAA-	CTA	AAA	ATG	GCT	AAA	ACT	AAT	TTA	GAA	TCA	GCC	ATC	43	2
20	Thr	Leu	GLu	GĻņ	Leu.	Lys	Met3	Ala	Lys/	Thr	Asn	Leu	Glu	Ser	Ala	Tle	a : 0	TŞ.
		130			n):					381		140				•		
			GCT														48	0
		Gln-	Ala	Asn -	Thr	Asp	Lys	Thr	Thr	Phe	Asp	Asn	G1 u	His	Pro	Asn		
	145					150					155	•				160		
			GAA														528	3
	Leu	Val	Glu.	Ala'	Tyr	Lys	Ala	Leu	Lys	Thr	Thr	Leu	Glu (	Gln	Arg	Ala		
					165					170					175		•	

	ACT	AAC	CTI	GAA	GGT	TTG	TCA	TCA	ACT	GCT	' TAT	CAA (	CAA	AT7	r cgc	CAAT	576
	Thr	Asn	Leu	Glu	Gly	Leu	Ser	Ser	Thr	Ala	Туг	Asn	Gln	Ile	e Arg	Asn	
				180	ı				185					190	)		
	AAT	TTA	GTG	GAT	CTA	TAC	ÁAT	AAA	GCT	AGT	AGT	TTA	ATA	ACT	` AAA	ACA	624
5	Asn	Leu	Val	Asp	Leu	Tyr	Asn	Lys	Ala	Ser	Ser	Leu	Ile	Thr	Lys	Thr	
			195					200					205				
	CTA	GAT	CCA	CTA	AAT	GGG	GĠA	ACG	CTT	TTA	GAT	TCT	AAT	GAG	ATT	ACT	672
	Leu	Asp	Pro	Leu	Asn	Gly	Gly	Thr	Leu	Leu	Asp	Ser	Asn	Glu	He	Thr	
		210					215			•		220					
10	ACA	GCT	AAT	AAG	AAT	ATT	AAT	AAT	ACG	TTA	TCA	ACT	ATT	AAT	GAA	CAA	720
•	Thr	Ala	Asn	Lys	Asn	lle	Asn	Asn	Thr	Leu	Ser	Thr	He	Asn	Glu	Gln	
	225					230					235					240	
	AAG	ACT	AAT	GCT	GAT	GCA	TTA	TCT	AAT	AGT	TTT	ATT	AAA	AAA	GTG	ATT	768
	Lys	Thr	Asn	Ala	Asp	Ala	Leu	Ser	Asn	Ser	Phe	He	Lys	Lys	Val	lle	
15					245					250					255		•
	CAA	AAT	AAT	GAA	CAA	AGT	TTT	GTA	GGG	ACT	TTT	ACA	AAC	GCT	AAT	GTT	816
	Gln	Asn	Asn	Glu	Gln	Ser	Phe	Val	Gly	Thr	Phe	Thr	Asn	Ala	Asn	Val	
				260					265					270			
	CAA	CCT	TCA	AAC	TAC	AGT	TTT	GTT	GCT	TTT	AGT	GCT	GAT	GTA	ACA	CCC	864
20	Gin	Pro	Ser	Asn	Tyr	Ser	Phe	Val	Ala	Phe	Ser	Ala	Asp	Val	Thr	Pro	
			275					280	•				285				
	GTC	AAT	TAT	AAA	TAT	GCA	AGA	AGG	ACC	GTT	TGG	AAT	GGT	GAT	GAA	CCT	912
	Val	Asn	Tyr	Lys	Tyr	Ala	Arg	Arg	Thr	Val	Trp	Asn	Gly	Asp	Glu	Pro	
		290					295					300					
25	TCA	AGT	AGA	ATT	CTT	GCA	AAC	ACG	AAT	AGT	ATC	ACA	GAT	GTT	TCT	TGG	960
•	Ser	Ser	Arg	He	Leu	Ala	Asn	Thr	Asn	Ser	He	Thr	Asp	Val	Ser	Trp	
	305					310					315					320	

11・ 大学の対象をよって、

	ATT	TAT	AGT	TTA	GCT	GGA	ACA	AAC	ACG	AAG	TAC	CAA	TTT	AGT	TTT	AGĈ	1008
	Ιlė	Tyr	Ser	Leu	Ala	Gly	Thr	Asn	Thr	Lys	Tyr	Gln	Phe	Ser	Phe	Ser	
					325					330					335		
	AAC	TAT	GGT	CCA	TCA	ACT	GGT	TAT	TTA	TAT	TTC	CCT	TAT	AAG	TTG	GTT	1056
5	Asn	Tyr	Gly	Pro	Ser	Thr	Gly	Tyr	Leu	Tyr	Phe	Pro	Tyr	Lys	Leu	Val	,
				340					345					350		• •	*•
	AAA	GCA	GCT	GAT	GCT	AAT	AAC	GTT	GGA	TTA	CAA	TAC	AAA	TTA	AAT	AAT	1104
	Lys	Ala	Ala	Asp	Ala	Asn	Asn	Val	Gly	Leu	GIn	Tyr	Lys	Leu	Asn	Asn	•
			355			ż		360				:	365				: 4
10	GGA	AAT	GTT	CAA	CAA	GTT	GAG	TTT	GCC	ACT	TCA	ACT	AGT	GCA	AAT	AAT	1152
	Gly	Asn	Val	Gln	.G1ņ	Val	Glu	Phe	Ala	Thr	Ser	Thr	Ser	Ala	Asn	Asn	
		370					375					380					
	ACT	ACA	GCT	AAT	CCA	ACT	CCA	GCA	GTT	GAT:	GAG	ATT	AAA	GTT	GCT	AAA	1200
	Thr	Thr	Ala	Asn	Pro	Thr	Pro	Ala	Val	Asp	Glu	He	Lys	Val	Ala	Lys	
15	385			: . ;	:	390				14	3 <b>9</b> 5		1 - 1	:		400	7
	ATC	GTT	TTA	TCA	GGT	TŢA	AGA	TTT	GGC	CAA	AAC	ACA	ATC	GAA	ATT	AGŤ	1248
	He	Val	Leu	Ser	GI y	Leu	Arg	Phe	Gly	Gln	Asn	Thr	He	Glu	Leu	Ser	
					405					410				-	415		
										AAA							1296
20	Val	Pro							·								
		* j !!														F ១៩ម៉ា	- 58
	AAC	ATT	TAT	CTT	AGC	TCA	AAT	GAA	AAT ·	AAT	GCT	GAT	AAG	ATC	CCC	GGG	1344
	Asn	lle	Туг	Leu	Ser	Ser	Asn	Glu	Asn:	Asn	Ala	Asp	Lys	lle	Pro	Gly -	
			435					440					445				
25	TAC	CGT	CGA	CCC	GGT	ACA	TTT	TTA	TAA		ì					b	1371
_	Tyr	Arg	Arg	Pro	Gly	Thr	Phe	Leu	***							-	
		450					455										

配列表

配列番号:2

配列の長さ: 456

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

配列 Met His Tyr Phe Arg Arg Asn Cys Ile Phe Phe Leu Ile Val Ile Leu Tyr Gly Thr Asn Ser Ser Pro Ser Thr Gln Asn Val Thr Ser Arg Glu Val Val Ser Ser Val Gln Leu Ser Glu Glu Glu Ser Thr Phe Tyr Leu 15 Cys Pro Pro Pro Val Gly Ser Thr Val Ile Arg Leu Glu Phe Gly Cys Met Ser lle Thr Lys Lys Asp Ala Asn Pro Asn Asn Gly Gln Thr Gln Leu Glu Ala Ala Arg Met Glu Leu Thr Asp Leu Ile Asn Ala Lys Ala Met Thr Leu Ala Ser Leu Gln Asp Tyr Ala Lys Ile Glu Ala Ser Leu Ser Ser Ala Tyr Ser Glu Ala Glu Thr Val Asn Asn Asn Leu Asn Ala Thr Leu Glu Gln Leu Lys Met Ala Lys Thr Asn Leu Glu Ser Ala Ile Asn Gln Ala Asn Thr Asp Lys Thr Thr Phe Asp Asn Glu His Pro Asn

	LEU	ı va.	1 011	ı Ala	LIYE	Lys	Ala	Lei	ı Lys	ini	. Ini	Leu	Gli	ı-G1r	ı Arı	g Ala	
					165	<b>5</b> `				170	)				175	5	
	Thr	Ası	ı Lei	ı Glu	Gly	Leu	Ser	Ser	Thr	Ala	Tyr	Asn	Gln	Ile	Ar <sub>i</sub>	g Asn	
				180	)				185					190	1		
5	Asn	Lei	ı Val	Asp	Leu	Tyr	Asn	Lys	Ala	Ser	Ser	Leu	He	Thr	Lys	Thr	
			195					200					205				
	Leu	Asp	Pro	Leu	Asn	G.1 y	Gly	Thr	Leu	Leu	Asp	Ser	Asn	Glu	He	Thr	
		210					215					220					
	Thr	Ala	Asn	Lys	Asn	He	Asn	Asn	Thr	Leu	Ser	Thr	He	Asn	Glu	Gln	
10	225			•		230					235					240	:
	Lys	Thr	Asn	Ala	Asp	Ala	Leu	Ser	Asn	Ser	Phe	He	Lys	Lys	Val	He	
					245		•			250					255	I	
	Gln	Asn	Asn	Glu	Gln	Ser	Phe	Val	Gly	Thr	Phe	Thr	Asn	Ala	Asn	Val	
			-	260					265					270			
15	Gln	Pro	Ser	Asn	Tyr	Ser	Phe	Val	Ala	Phe	Ser	Ala	Asp	Val	Thr	Pro	:
			275					280					285			. • . •	
	Val	Asn	Tyr	Lys	Tyr	Ala	Arg	Arg	Thr	Val	Тгр	Asn	Gly	Asp	Glu	Pro	
		290					295			•		300		٠		:	
•	Ser	Ser	Arg	lle	Leu	Ala	Asn	Thr	Asn	Ser	lle	Thr	Asp	Val	Ser	Trp	
20	305				•	310					315			÷		320	\$ 55
13	Ile	Tyr	Ser.	Leu	Ala	Gly.	Thr	Asn	Thr	Lys	Tyr	Gln	Phe	Ser	Phe	Ser	:
					325			:		330			,	٠.	335		
	Asn	Tyr	Gly	Pro	Ser	Thr	Gly	Tyr	Leu	Tyr	Phe	Pro	Tyr	Lys	Leu	Val	
				340	٠.				345					350		<b>V</b>	
25	Lys	Ala	Ala	Asp:	Ala	Asn	Asn	Val	Gly	Leu	Gln	Tyr	Lys	Leu	Asn	Asn	
			355					360					365				
	Gly	Asn	Val	Gln	Gln	Val	Glu	Phe	Ala	Thr	Ser	Thr	Ser	Ala	Asn	Asn	
		370					375					380					

Thr Thr Ala Asn Pro Thr Pro Ala Val Asp Glu Ile Lys Val Ala Lys 385 390 395 400 lle Val Leu Ser Gly Leu Arg Phe Gly Gln Asn Thr Ile Glu Leu Ser 405 410 415 Val Pro Thr Gly Glu Gly Asn Met Asn Lys Val Ala Pro Met Ile Gly 5 420 425 430 Asn lle Tyr Leu Ser Ser Asn Glu Asn Asn Ala Asp Lys Ile Pro Gly 435 440 445 Tyr Arg Arg Pro Gly Thr Phe Leu \*\*\* 10 450 455

配列表

配列番号:3

配列の長さ:3261

15 配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

35

配列の種類:他の核酸 ハイブリッドDNA (40 K-C)

20 配列

ATG CAC TAT TTT AGG CGG AAT TGC ATA TTT TTC CTT ATA GTT ATT CTA 48 Met His Tyr Phe Arg Arg Asn Cys Ile Phe Phe Leu Ile Val Ile Leu 1 5 10 15 TAT GGT ACG AAC TCA TCT CCG AGT ACC CAA AAT GTG ACA TCA AGA GAA 96 Tyr Gly Thr Asn Ser Ser Pro Ser Thr Gln Asn Val Thr Ser Arg Glu 20 25 30 GTT GTT TCG AGC GTC CAG TTG TCT GAG GAA GAG TCT ACG TTT TAT CTT 144 Val Val Ser Ser Val Gln Leu Ser Glu Glu Glu Ser Thr Phe Tyr Leu

40

	TGT	r ccc	CCA	\ CCA	GTG	GGT	TCA	ACC	GTG	ATC	CGT	' CTÀ	GAA	CCG	CCG	CGA	192
	Cys	Pro	Pro	Pro	Val	Gly	Ser	Thr	· Val	He	Arg	Leu	Glu	Pro	Pro	Arg	
		50					55					60			٠		
	AAA	TGT	r ccc	GAA	CCT	AGA	AAA	GCC	ACC	GAG	TGG	GGT	GAA	GGA	ÀTC	GCG	240
5																Ala	
	65	i				.70		٠			75					80	
٧.	- ATA	TTA	TTT	AAA	GAG	AAT	ATC	AGT	CCA	TAT	AAA	TTT	AAA	GTG	ACG	ĆTŤ	288
	lle	Leu	Phe	Lys	Gļų	Asn	He	Ser	Pro	Tyr	Lys	Phe	Lys	Val	Thr	Leu	
					85					90					95	•	MAN.
10	TAT	TAT	AAA	AAT	ATC	ATT	CAG	ACG	ACG	ACA	TGG	ACG	GGG	ÁCĞ'	ACA	TAT	336
	Tyr	Tyr	Lys	Asn	lle	He	Gln	Thr	Thr	Thr	Trp	Thr	Giy	Thr	Thr	Tyr	. 7
				100					105					110			
	AGA	CAG	ATC	ACT	AAT	CGA	TAT	ACA	GAT	AGG	ACG	CCC	GTT	TCC	ATT	GAA	384
	Arg	Gln	He	Thr	Asn	Arg	Tyr	Thr	Asp.	Arg	Thr	Pro	Val	Ser	He	Glu	13.2
15			115					120	:				125				- 3
	GAG	ATC	ACG	GAT	CTA	ATC	GAC	GGC	AAA	GGA	AGA	TGC	TCA	TCT	AAA	GCA <sup>-</sup>	432
	Glu	lle	Thr	Asp	Leu	He	Asp	Gly	Lys	Gly	Arg.	Cys	Ser	Ser	Lys	Ala	·-, ·-
		130	٠				135					140					
	AGA	TAC	CTT	AGA	AAC	AAT	GTA	TAT	GTT	GAA	GCG	TTT	GAC -	AGG	GAT	GCG	480
20	Arg	Tyr	Leu	Arg	Asn	Asn:	Va 13	Туг	Va:15	Glu	Ala	Phe i	Aspi	Aî'g	Asp	Ala	::e <sup>4</sup> .
	145			;		150	-				155					160	
	GGA	GAA	AAA	CAA	GTA	CTT	CTA -	AAA	CCA	TCA	AAA :	TTC	AAC	ACG	CCC	GÃA	528
	Gly	Glu	Lys	Gln	Val	Leu	Leu	Lys	Pro	Ser	Lys	Phe	Asń '	Thr	Pro	Glu	
					165				,	170					175		Λ.
25	TCT	AGG	GCA	TGG	CAC	ACG	ACT-	AAT	GAG	ACG	TAT	ACC :	GTG '	TGG	GGA	TCA	576
	Ser	Arg	Ala	Trp	His	Thr	Thr	Asn	Glu '	Thr	Tyr'	Thr	Val'	Trp (	Gly	Ser	
				180					185				. ]	190			

	CCA	TGG	ATA	TAT	CGA	ACG	GGA	ACC	TCC	GTC	AAT	TGT	ATA	GTA	GAG	GAA	624
	Pro	Trp	lle	Tyr	Arg	Thr	Gly	Thr	Ser	Val	Asn	Cys	lle	Val	Glu	Glu	
			195					200					205				
	ATG	GAT	GCC	CGC	TCT	GTG	TTT	CCG	TAT	TCA	TAT	TTT	GCA	ATG	GCC	AAT	672
5	Met	Asp	Ala	Arg	Ser	Val	Phe	Pro	Tyr	Ser	Tyr	Phe	Ala	Met	Ala	Asn	
		210					215					220					
	GGC	GAC	ATC	GCG	AAC	ATA	TCT	CCA	TTT	TAT	GGT	СТА	TCC	CCA	CCA	GAG	720
	Gly	Asp	He	Ala	Asn	He	Ser	Pro	Phe	Tyr	Gly	Leu	Ser	Pro	Pro	Glu	
	225					230					235					240	
10	GCT	GCC	GCA	GAA	CCC	ATG	GGA	TAT	CCC	CAG	GAT	AAT	TTC	AAA	CAA	СТА	768
	Ala	Ala	Ala	Glu	Pro	Met	Gly	Tyr	Pro	Gln	Asp	Asn	Phe	Lys	GIn	Leu	
					245					250					255		
	GAT	AGC	TAT	TTT	TCA	ATG	GAT	TTG	GAC	AAG	CGT	CGA	AAA	GCA	AGC	CTT	816
	Asp	Ser	Tyr	Phe	Ser	Met	Asp	Leu	Asp	Lys	Arg	Arg	Lys	Ala	Ser	Leu	
15				260					265					270			
	CCA	GTC	AAG	CGT	AAC	TTT	CTC	ATC	ACA	TCA	CAC	TTC	ACA	GTT	GGG	TGG	864
	Pro	Val	Lys	Arg	Asn	Phe	Leu	He	Thr	Ser	His	Phe	Thr	Val	Gly	Trp	
			275					280					285				
	GAC	TGG	GCT	CCA	AAA	ACT	ACT	CGT	GTA	TGT	TCA	ATG	ACT	AAG	TGG	AAA	912
20	Asp	Trp	Ala	Pro	Lys	Thr	Thr	Arg	Val	Cys	Ser	Met	Thr	Lys	Trp	Lys	
		290					295					300					• :
	GAG	GTG	ACT.	GAA	ATG	TTG	CGT	GCA	ACA	GTT	AAT	GGG	AGA	TAC	AGA	TTT	960
	Glu	Val	Thr	Glu	Met	Leu	Arg	Ala	Thr	Val	Asn	Gly	Arg	Tyr	Arg	Phe	
	305				3	310				Ş	315				3	20	
25	ATG	GCC	CGT	GAA	CTT	TCG	GCA	ACG	TTT	ATC	AGT	AAT	ACG	ACT	GAG	TTT	1008
	Met	Ala	Arg	Glu	Leu	Ser	Ala	Thr	Phe	lle	Ser	Asn	Thr	Thr	Glu	Phe	•
					325					330					335		

	GAT	CCA	. AAT	CGC	ATC	ATA	TTA	GGA	CAA	TGT	ATT	AAA	CGC	GAG	GCA	GAA	ı	1056
	Asp	Pro	Asn	Arg	He	He	Leu	Gly	Gln	Cys	He	Lys	Arg	Glu	Ala	Glu		
				340				:	345					350				
	GCA	GCA	ATC	GAG	CAG	ATA	TTT	AGG	ACA	AAA	TAT	TAA"	GAC	AGT	CAC	GTC		1104
5	Ala	Ala	He	Glu	Gln	He	Phe	Arg	Thr	Lys	Tyr	Asn	Asp	Ser	His	Val		
			355					360					365					
	AAG	GTT	GGA	CAT	GTA	CAA	TAT	TTC	TTG	GCT	CTC	GGG	~GGA	TT	TTA	GTA	٠	1152
	Lys.	Val	Gly	His	Val	Gln	Tyr	Phe	Leu	Ala	Leu	Gly	Gly	Phe	He	Val	:	
		370					375			;; <sub>e</sub>		380			; è			
10	GCA	TAT	ÇĀG	CCT	GTT	CTA	TCC	AAA	TCC	CTG	GCT	CAT	ATG	TAC	CTC	AGA		1200
	Ala,	Tyr	Ģln	Pro	Val	Leu	Ser	Lys	Ser	Leu	Ala	His	Met	Туг	Leu	Arg	)+C	
	385					390					395					400		
,,	GAA.	TTG	ATG	AGA	GAC	AAC	AGG	ACC	GAT	GAG	ATG	CTC	GAC	CTG	GTA	AAC		1248
	Glu	Leu	Met	Arg	Asp	Asn	Arg	Thr	Asp	Glu	Met	Leu	Asp	Leu	Val	Asn	: · · .	
15					405					410	•	X T			415			
	AAT	ÅAG	CAT	GCA <sub>2</sub>	ATT	TAT	AAG	AAA	AAT .	GCT	ACC:	TCA	TTG	TCA	CGA	TTG	; ]	1296
	Asn	Lys	His	Ala	lle	Tyr	Lys	Lys	Asn	Ala	Thr	Ser	Leu	Ser	Arg	Leu	٠	
			:	420	•				425					430				
	CGG	CGA	GAT	ATT	CGA.	AAT	GCA	CCA	AAT -	AGA	AAA .	ATA	ACA	TTA	GAC	GAC	- ]	344
20	Arg	Arg	Asp	Lle	Arg	Aşn :	Ala	Pro	Asn ;	Arg	Lys	dlè	Thr	Leu	Asp	Asp	æ:≜	11
			435	::-				440	· <sub>d</sub> ,			•	445	(g.)				
	ACC y	ACA	GCT	ATT	AAA	TCG	ACA	TCG	TCT	GTT	CAA	TTC	GCC	ATG	CTC	CAA	1	392
	Thr '	Thr	Ala	He	Lys	Ser	Thr	Ser-	Ser-	Val	Gln	Phe	Ala	Met	Leu	G:l n	٠.٠	
	4	450					<b>45</b> 5			·. ·		460						
25	TTT	CTT	TAT	GAT	CAT	ATA	CAA	ACC	CAT	ATT	AAT	GAT	ATG	TTT	AGT	AGG	1	440
	Phe I	Leu	Tyr	Asp	His	lle	Gln	Thr	His	He	Asn	Asp	Met	Phe	Ser	Arg		
	465					470					475					480		

	ATT	C GCC	C ACA	A GC1	TGG	TGC	GAA	TTC	CAG	AA7	AGA	GA/	CT	r GT	TT/	A TGG	1488
	llε	. Ala	t Thi	Ala	Trp	Cys	Glu	Leu	ı G1n	Asn	Arg	Gli	ı Lei	ı Val	l Lei	ı Trp	
					485	i				490	)				495	5	
	CAC	GAA	GGC	ATA	AAG	ATT	' AAT	CCT	` AGC	GCT	` ACA	GCC	AG1	r GCA	A ACA	ATTA	1536
5	His	Glu	Gly	·He	Lys	lle	Asn	Pro	Ser	Ala	Thr	Ala	Ser	Ala	Thr	Leu	
				500	)				505					510	)		
	GGA	AGG	AGA	GTG	GCT	GCA	AAG	ATG	TTG	GGG	GAT	GTC	GCT	GCT	GTA	TCG	1584
	Gly	Arg	Arg	Val	Ala	Ala	Lys	Met	Leu	Gly	Asp	Val	Ala	Ala	Val	Ser	
			515					520					525	i			
10	AGC	TGC	ACT	GCT	ATA	GAT	GCG	GAA	TCC	GTC	ACT	TTG	CAA	AAT	TCT	ATG	1632
	Ser	Cys	Thr	Ala	He	Asp	Ala	Glu	Ser	Val	Thr	Leu	Gln	Asn	Ser	Met	
		530					535					540					
	CGA	GTT	ATC	ACA	TCC	ACT	AAT	ACA	TGT	TAT	AGC	CGA	CCA	TTG	GTT	CTA	1680
	Arg	Val	He	Thr	Ser	Thr	Asn	Thr	Cys	Tyr	Ser	Arg	Pro	Leu	Val	Leu	
15	545					550					555					560	
	TTT	TCA	TAT	GGA	GAA	AAC	CAA	GGA	AAC	ATA	CAG	GGA	CAA	CTC	GGT	GAA	1728
	Phe	Ser	Tyr	Gly	Glu	Asņ	Gln	Gly	Asn	He	Gln	Gly	Gln	Leu	Gly	Glu	
					<b>565</b>					570					575		
٥.									GAG				•				1776
20	Asn	Asn	Glu	Leu	Leu	Pro	Thr	Leu	Glu	Ala	Val	Glu	Pro	Cys	Ser	Ala	
				580					585					590			
									GGA								1824
	Asn	His	Arg	Arg	Tyr	Phe	Leu	Phe	Gly	Ser	Gly	Tyr	Ala	Leu	Phe	Glu	
			595					600					<b>60</b> 5				
25	AAC	TAT	AAT	TTT	GTT	AAG	ATG	GTA	GAC	GCT	GCC	GAT	ATA	CAG	ATT	GCT	1872
•	Asn	Туг	Asn	Phe	Val	Lys	Met	Val	Asp	Ala	Ala	Asp	He	Gln	Ile	Ala	
		610					615					620					

	AGC	ACA	TTT	C GTC	GAG	CTT	AAT	CTA	ACC	CTG	СТА	GAA	GAT	CGG	GAA	ATT	1920
	Ser	Thr	Phe	Val	Glu	Leu	Asn	Leu	Thr	Leu	Leu	Glu	Asp	Arg	Glu	ı Ile	
	625	•				630					635					640	
	TTC	ССТ	TŢA	TCC	GTT	TAC	ACA	AAA	. GAA	GAG	TTG	CGT	GAT	GTT	GGT	GTA	1968
5	Leu	Pro	Leu	Ser	Val	Tyr	Thr	Lys	Glu	Glu	Leu	Arg	Asp	Val	Gly	Val	;· ·
					645			· ,		650					655	I	
÷	TTG	GAT	TAT	GCA	GAA	GTA	GCT	CGC	CGC	`AAT	^CA'A	СТА	CAT	GAA	CŤŦ	AAA	2016
	Leu	Asp	Tyr	Ala	Glu	Val	Ala	Arg	Arg.	Asn	Gin	Leu	His	Glu	Leu	Lys	
				:660					665				• *	670			
10.	TTT	TĄŢ	GAÇ	ATA	AAC	AAA	GTA	ATA	GAA	GTG	GAT	ACA	AAT	TAC	GCG	GGG	2064
	Phe	Туг	Asp	He	Asn	Lys	Val	Tle.	'Glu'	Val	Asp	Thr	Asn	Tyr	Ala	Gly	
			675	- 1				680					685				
	CTG	CAG	GAA <sup>,</sup>	TTC	GGC	TGT	ATG	TCT	ATT	ACT	AAA	AAA	GAT	GCA	AAC	CCA	2112
	Leu	Gln	G1,u	Phe	Gly	Cys	Met,	Ser	lle	Thr	Lys	Lys	Asp	Ala	Asn	Pro	ē. 2
15		690			٠.	٠.	695			- 4	er V	700			4	.,;	
	AAT	AAT	GGC.	CAA	ACC	CAA	TTA	GAA	GCA	GCG	CGA	ATG	GAG	TTA	ACA	GAT	2160
	Asn	Asn	Gly	Gln	Thr	Gln	Leu .	Glu	Ala	Ala	Arg	Me t	Glu	Leu	Thr	Asp	•
	705					710:					715		•			720	
	CTA	ATC	AAT.	GCT	AAA	GCG	ATG.	ACA	TTA	GCT	TCA	СТА	CAA	GAC	TAT	GCC	2208
20	Leu	He	Asn.	Ala	Lys	Ala:	Met	Thr	Leu	Alai	Ser/	Leu!	Ğln	Āsp?	Туг	Àlādī	5 <b>8</b> 7 - 1
		. ;	.*		725		, ,			730		93	2		735		:37.5
	AAG	ATT	GAA	GCT	AGT:	TTA	TCA	TCT	GCT5.	TAT:	AGT	GAA	GCT	GAA	ACA	GTT	2256
	Lys	Ile.	Glu	Ala	Ser	Leu:	Ser	Ser	Ala	Tyr	Ser	Glu:	Ala/	Glu	Thr	Val	• :
				740					745				ı	750	٠		
25	AAC	AAT	AAC :	CTT	AAT~	GCA	ACA:	TTA:	GAA	CAA	CTA:	AAA	ATG	ĠCT :	AAA	ACT ·	2304
_	Asn	Asn <sub>.</sub>	Asn	Leu .	Asn :	Ala	Thr	Leu	Glu (	Gln	Leu	Lys:	Met	Ala	Lys	Thr	
			755				ļ	760					765	1.			

	AAT	TTA	A GAA	A TCA	A GCO	CATO	C AAC	CAA	A GCT	` AA1	r ACG	GA'	ΓΑΑ	A AC	G AC	r ttt	2352
	Asn	Lei	Glu	ı Sei	Ala	ı Ile	e Asn	Glr	n Ala	Asr	Thr	· Ası	p Ly:	s Th	r Thi	r Phe	
		770	)				775					780	)		•		
	GAT	TAA '	GAA	CAC	C-CCA	LAA /	TTA	GTT	GAA	GCA	TAC	AA/	A GC/	A CTA	A AA/	A ACC	2400
5	Asp	Asn	Glu	His	Pro	Asn	Leu	Val	Glu	Ala	Tyr	Lys	s Ala	ı Lei	ı Lys	Thr	
	785					790	)				795					800	
	ACT	TTA	GAA	CAA	CGT	GCT	` ACT	AAC	CTT	GAA	GGT	TTC	TCA	TCA	ACT	GCT	2448
	Thr	Leu	Glu	Gln	Arg	Ala	Thr	Asn	Leu	Glu	Gly	Leu	Ser	Ser	Thr	Ala	
					805					810					815	i	
10	TAT	AAT	CAA	ATT	CCC	AAT	AAT	TTA	GTG	GAT	CTA	TAC	TAA	` AAA	GCT	AGT	2496
	Tyr	Asn	Gln	He	Arg	Asn	Asn	Leu	Vai	Asp	Leu	Туг	Asn	Lys	Ala	Ser	
				820					825					830	ı		
	AGT	TTA	ATA	ACT	AAA	ACA	СТА	GAT	CCA	CTA	AAT	GGG	GGA	ACG	CTT	TTA	2544
	Ser	Leu	lle	Thr	Lys	Thr	Leu	Asp	Pro	Leu	Asn	Gly	Gly	Thr	Leu	Leu	
15			835					840			-		845				
	GAT	TCT	AAT	GAG	ATT	ACT	ACA	GCT	AAT	AAG	AAT	ATT	AAT	AAT	ACG	TTA	2592
	Asp	Ser	Asn	Glu	lle	Thr	Thr	Ala	Asn	Lys	Asn	He	Asn	Asn	Thr	Leu	
		850					855					860					
	TCA	ACT	ATT	AAT	GAA	CAA	AAG	ACT	AAT	GCT	GAT	GCA	TTA	TCT	AAT	AGT	2640
20	Ser	Thr	He	Asn	Glu	Gln	Lys	Thr	Asn	Ala	Asp	Ala	Leu	Ser	Asn	Ser	
	865					870			•		875					880	,
	TTT	ATT	AAA	AAA	GTG	ATT	CAA	AAT	AAT	GAA	CAA	AGT	TTT	GTA	GGG	ACT	2688
	Phe	He	Lys	Lys	Val	He	Gln	Asn	Asn	Glu	GIn	Ser	Phe	Val	Gly	Thr	
		•			885					890					895		
25	TTT	ACA	AAC	GCT	AAT	GTT	CAA	CCT	TCA	AAC	TAC	AGT	TTT	GTT	GCT	TTT	2736
	Phe	Thr	Asn	Ala	Asn	Val	Gln	Pro	Ser	Asn	Tyr	Ser	Phe	Val	Ala	Phe	
				900					905				•	910			

	AGT	GCT	GAT	GTA	ACA	CCC	GTC	AAT	TAT	AAA	TAT	GCA	AGA	AGG	ACC	GTT	278
	Ser	Ala	Asp	Val	Thr	Pro	Val	Asn	Tyr	Lys	Tyr	Ala	Arg	Arg	Thr	Val	
			915		٠.			920	:				925				
	TGG	AAT	GGT	GAT	ĢĀA	CCT	TCA	AGT	AGA	ATT	CTT	GCA	AAC	ACG	AAT	AGT	2832
5	Trp	Asn	Gly	Asp	Glu	Pro	Şer	Ser	Arg	lle	Leu	Ala	Asn	Thr	Asn	Ser	
		930			1.1	,	935				,	940					
	ATC	ACA	GAT	GTT	TCT	TGG	ATT	TAT	AGT	TTA	GCT	GGA	ACA	AAC	ACG	AAG	2880
	He	Thr	Asp	Val	Ser	Trp	He	Tyr	Ser	Leu	Ala	Gly	Thr	Asn	Thr	Lys	
	945					950					955					960	
10	TAC	CAA	TTT	AGT	TTT	AGC	AAC	TAT	GGT	CCA	TCA	ACT	GGT	TAT	TTA	TAT	2928
	Tyr	Gln	Phe	Ser	Phe	Ser	Asn	Tyr	Gly	Pro	Ser	Thr	Gly	Tyr	Leu	Tyr	
					965					970	•			-	975		
	TTC	CCT	TAT	AAG	TTG	GTT	AAA	GCA	GCT	GAT	GCT	AAT	AAC	GTT	GGA	TTA	2976
	Phe	Pro	Tyr	Lys	Leu	Val	Lys	Ala	Ala	Asp	Ala	Asn	Asn	Val	Gly	Leu	
15				980					985					990			
	CAA	TAC	<b>AAA</b>	TTA	AAT	AAT;	GGA	AAT	GTT	CAA;	CAA	GTT	GAG	TTT	GCC	ACT	3024
	Gln	Tyr	Lys	Leu	Asn	Asn	Gly	Asn	Val	Gln	Gln	Val	Glu	Phe	Ala	Thr	·
		٠	995					1	.000		. •	1	005				
	TCA	ACT	AGT	GCA	AAT	AAT	ACT	ACA	GCT	AAT	CCA	ACT	CCA	GCA	GTT	GAT	3072
20	Ser	Thr	Ser	Ala	Asņ	Aşn	Thr	Thr	Ala)	Asn	Pro.	Thro	Pro-	Ala	Val	Asp	. <sub>14</sub> ;
	. 1	010			4.3		1	015		4,1	1	020			-:.		
	GAG	ATT	AAA	GTT	GCT	AAA;	ATC:	GTT	TTA	TCA	GGT	TTA	AGA	TTT	GGC	CAA:	3120
	Glu	He	Lys	Val	Ala	Lys	He	Val	Leu	Ser	G1 y	Leu	Arg	Phe	Gly	Gl'n	
	1025				1	030	4		•	,1	035				1	040	
25	AAC	ACA	ATC	GAA	TTA	AGT	GTT	CCA	ACG	GGT	GAA	GGA	AAT	ATG	AAT	AAA	3168
	Asn	Thr	He	G1u.	Leu	Ser	Val	Pro	Thr	Gly	Glu	Gly	Asñ	Met	Asn	Lys	
				1	045				1	050				1	055		

GTT GCG CCA ATG ATT GGC AAC ATT TAT CTT AGC TCA AAT GAA AAT AAT 3216

Val Ala Pro Met Ile Gly Asn Ile Tyr Leu Ser Ser Asn Glu Asn Asn

1060
1065
1070

GCT GAT AAG ATC CCC GGG TAC CGT CGA CCC GGT ACA TTT TTA TAA 3261

5 Ala Asp Lys Ile Pro Gly Tyr Arg Arg Pro Gly Thr Phe Leu \*\*\*

1075
1080
1085

## 配列表

配列番号: 4

10 配列の長さ:1086

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

100

## 15 配列

Met His Tyr Phe Arg Arg Asn Cys Ile Phe Phe Leu Ile Val Ile Leu 1 5 10 15 Tyr Gly Thr Asn Ser Ser Pro Ser Thr Gln Asn Val Thr Ser Arg Glu 20 25 30 Val Val Ser Ser Val Gln Leu Ser Glu Glu Glu Ser Thr Phe Tyr Leu 20 35 40 45 Cys Pro Pro Pro Val Gly Ser Thr Val Ile Arg Leu Glu Pro Pro Arg 50 55 60 Lys Cys Pro Glu Pro Arg Lys Ala Thr Glu Trp Gly Glu Gly Ile Ala 25 65 70 75 80 lle Leu Phe Lys Glu Asn lle Ser Pro Tyr Lys Phe Lys Val Thr Leu 85 90 95

Tyr Tyr Lys Asn lle lle Gln Thr Thr Thr Trp Thr Gly Thr Thr Tyr

105

•	Arg	Gin	lle	Thr	Asn	Arg	Tyr	Thr	Asp	Arg	Thr	Pro	Val	Ser	He	Glu
			115					120					125			
	Glu	lle	Thr	Asp	Leu	He	Asp	Gly	Lys	Gly	Arg	Cys	Ser	Ser	Lys	Ala
		130		744			135					140				
5	Arg	Ţyr	Leu	Arg	Asn	Asn	Val	Tyr	Val	Glu	Ala	Phe	Asp	Arg	Asp	Ala
	145					150					155					160
	Gly	Ģlu	Lys	Gln	Val	Leu	Leu	Lys	Pro	Ser	Lys	Phe	Asn	Thr	Pro	Glu
		7			165					170					175	
	Ser	Arg	Ala	Trp	His	Thr	Thr	Asn	Glu	Thr	Tyr	Thr	Val	Trp	Gly	Ser
10			:	180					185					190		
	Pro	Trp	He	Tyr	Arg	Thr.	Gŀy	Thr	Ser	Val	Asn	Cys	lle	Val	Glu	Glu
			195					200					205	?		
	Met	Aşp	Ala	Arg	Ser	Val	Phe	Pro	Tyr	Ser	Туг	Phe	Ala	Met	Ala	Asn
		210			A		215					220				
15	Gly	Asp	He	Ala	Asn	He	Ser	Pro	Phe	Tyr	Gly	Leu	Ser	Pro	Pro	Glu
	225	,				230					235					240
	Ala	Ala	Ala	Glu	Pro.	Met	Gly.	Tyr	Pro	Gln	Asp	Asn	Phe	Lys	Gln	Leu
					245					250					255	•
	Asp	Ser	Tyr	Phe	Ser	Met	Așp	Leu	Asp	Lys	Arg	Arg	Lys	Ala	Ser	Leu -
20 -			de)	260		•		094	265				223	270		
	Pro	Val	Lys	Arg	Asn:	Phe:	Leu	He	Thr	Ser	His	Phè	Thr	Val	G I y	Trp
	•		275				•	280					285			
	Asp	Trp.	Ala	Pro	Lys	Thr	Thr	Arg	Val	Cys	Ser	Met	Thr	Lys	Trp	Lys
		290					295					300				
25	Glu	Vall	Thr G	lu M	let L	eu A	rg A	la 1	hr V	al:A	sn 'C	ily A	rg 1	yr A	rg P	he
	305				3	10				3	115				3	20
	Met	Ala	Arg	Glu	Leu	Ser	Ala	Thr	Phe	Ile	Ser	Asn	Thr	Thr	Glu	Phe
					325					330					335	

	Asp	) Pro	Asn	Arg	lle	lle	Leu	Gly	Gln	Cys	i lle	Lys	Arg	Glu	Ala	Glu
				340	<b>†</b>				345	i				350		
	Ala	Ala	Ile	Glu	Gln	lle	Phe	Arg	Thr	Lys	Tyr	Asn	Asp	Ser	His	Val
			355					360					365	ı		
5	Lys	Val	Gly	His	Val	Gln	Tyr	Phe	Leu	Ala	Leu	Gly	Gly	Phe	He	Val
٠.		370					375		•			380				
	Ala	Tyr	Gln	Pro	Val	Leu	Ser	Lys	Ser	Leu	Ala	His	Met	Tyr	Leu	Arg
	385					390					395					400
	Glu	Leu	Met	Arg	Asp	Asn	Arg	Thr	Asp	Glu	Met	Leu	Asp	Leu	Val	Asn
10					405		,			410					415	
	Asn	Lys	His	Ala	lle	Tyr	Lys	Lys	Asn	Ala	Thr	Ser	Leu	Ser	Arg	Leu
				420					425					430		
	Arg	Arg	Asp	He	Arg	Asn	Ala	Pro	Asn	Arg	Lys	lle	Thr	Leu	Asp	Asp
			435					440					445			
15	Thr		Ala	He	Lys	Ser	Thr	Ser	Ser	Val	Gln	Phe	Ala	Met	Leu	Gln
		450					455					460			·	
		Leu	Tyr	Asp	His		Gln	Thr	His	He	Asn	Asp	Met	Phe	Ser	Arg
	465				_	470					475					480
00	He	Ala	Thr	Ala		Cys	Glu	Leu	Gin	Asn	Arg	Glu	Leu	Val	Leu	Trp
20		<b>.</b> .	٥.	• •	485					490					495	
	HIS	Glu			Lys	lle	Asn	Pro		Ala	Thr	Ala	Ser	Ala	Thr	Leu
	O.F.	•		500			•		505			·		510		
	GIY			vai	Ala	Ala	Lys		Leu	Gly	Asp	Val		Ala	Val	Ser
OE.	C		515	4.1	, ,			520	•				525			
25			ınr	Ala	116		Ala	Glu	Ser.	Val	Thr		Gln	Asn	Ser	Met
•		530	T1.	<b>Մ</b> Դ Լ	<b>C</b> -		535	m	•	_		540	_			
		isv	116	inr			Aśn	Thr	Cys	Tyr		Arg	Pro	Leu	Val	Leu
	545					550					555					560

	Phe	Ser	Tyr	Gly	Glu	Asn	Gln	Gly	Asn	He	Gln	Gly	Gln	Leu	Gly	Gl
					<b>56</b> 5					570	)				575	i
	Asn	Asn	Glu	Leu	Leu	Pro	Thr	Leu	Glu	Ala	Val	Glu	Pro	Cys	Ser	Ala
				580					585					590		
5	Asn	His	Arg	Arg	Tyr	Phe	Leu	Phe	Gly	Ser	Gly	Tyr	Ala	Leu	Phe	Gli
			595	1, 17				600	-				605			
	Asn	Tyr	Asn	Phe	Val	Lys	Met	Val	Asp	Ala	Ala	Asp	He	Glń	He	Ala
		610					615					620				
	Ser	Thr	Phe	Val	Gļu	Leu	Asn	Leu	Thr	Leu	Leu	Glu	Asp	Arg	Glu	He
10	625					630					635					640
	Leu	Pro	Leu	Ser	Va.l	Tyr	Thr	Lys	Glu	Glu	Leu	Arg	Asp	Val	Gly	Val
					645					650					655	
	Leu	Asp	Tyr	Ala	Glu	Val	Ala	Arg	Arg	Asn	Gln	Leu	His	Glu	Leu	Lys
				660					665		•		٠.	670		-
15	Phe	Tyr	Asp	I le	Asn	Lys	Val	He	Glu	Va l	Asp	Thr	Asn	Tyr	Ala	Gly
			675					680					685			
	Leu	Gln	Glu:	Phe	Gly	Cys	Met	Ser	He	Thr	Lys	Lys	Asp	Ala	Asn	Pro
		690					695				٠	700				
	Asn	Asn	Gly	Gln	Thr	Gln	Leu	Glu	Ala	Ala	Arg	Met	Glu	Leu	Thr	Asp
20	705					7(10)			•		<b>715</b> 3					720
	Leu	He	Asn.	Ala,	Lys	Ala,	Me t	Thr	Leu.	Ala	Ser	Leu	Gin	Asp.	Tyr	Ala
		į.			725					730					735	
	Lys	He	G1u	Ala	Ser-	Leu	Ser	Ser	Ala	Tyr	Ser	Glu	Ala	Glu	Thr	Val
				740					745				•	750		
25	Asn	Asn	Asn-	Leu	Asn	Ala	Thr	Leu	Glu	Gln	Leu	Lys	Met	Ala	Lys	Thr
•			755					760		•			765			
	Asn	Leu	GIu	Ser	Ala -	He	Asn	Gln	Ala	Asn	Thr	Asp	Lys	Thr	Thr	Phe
		770					775					780				

	Asp	Asn	Gli	ı His	Pro	Asn	Leu	Val	Glu	Ala	Tyr	Lys	Ala	Leu	Lys	Thr
	785	i				790	ı				795					800
	Thr	Leu	Glu	Gln	Arg	Ala	Thr	Asn	Leu	Glu	Gly	Leu	Ser	Ser	Thr	Ala
					805					810					815	
5	Туг	Asn	Gln	He	Arg	Asn	Asn	Leu	Val	Asp	Leu	Tyr	Asn	Lys	Ala	Ser
				820					825					830		
	Ser	Leu	He	Thr	Lys	Thr	Leu	Asp	Pro	Leu	Asn	Gly	Gly	Thr	Leu	Leu
			835					840					845			
	Asp	Ser	Asn	Glu	He	Thr	Thr	Ala	Asn	Lys	Asn	He	Asn	Asn	Thr	Leu
10		850					855					860				
	Ser	Thr	lle	Asn	Glu	Gln	Lys	Thr	Asn	Ala	Asp	Ala	Leu	Ser	Asn	Ser
	865					870					875					880
•	Phe	He	Lys	Lys	Val	He	Gln	Asn	Asn	Glu	Gln	Ser	Phe	Val	Gly	Thr
					885					890					895	
15	Phe	Thr	Asn	Ala	Asn	Val	Gln	Pro	Ser	Asn	Tyr	Ser	Phe	Val	Ala	Phe
				900					905					910		
	Ser	Ala	Asp	Val	Thr	Pro	Val	Asn	Tyr	Lys	Tyr	Ala	Arg	Arg	Thr	Val
			915					920					925			
1	Trp	Asn	Gly	Asp	Glu	Pro	Ser	Ser	Arg	He	Leu	Ala	Asn	Thr	Asn	Ser
20		930					935					940				
	He	Thr	Asp	Val	Ser	Trp	lle	Tyr	Ser	Leu	Ala	Gly	Thr	Asn	Thr	Lys
	945					950					955					960
	Tyr	Gln	Phe	Ser	Phe	Ser	Asn	Tyr	Gly	Pro	Ser	Thr	Gly	Tyr	Leu	Tyr
					965					970					975	
25	Phe	Pro	Tyr	Lys	Leu	Val	Lys	Ala	Ala	Asp	Ala	Asn	Asn	Val	Gly	Leu
				980					985					990		
	Gln	Tyr	Lys	Leu	Asn	Asn	Gly	Asn	Val	Gln	Gln	Val	Glu	Phe	Ala	Thr
			995					1	000			1	005			

	Ser	Thr	Ser	Ala	Asn	Asn	Thr	Thr	Ala	Asn	Pro	Thr	Pro	Ala	Val	Asp
		1010						1015				1020				
-	Glu	He	Lys	Val	Ala	Lys.	lle	Val	Leu	Ser	Gly	Leu	Arg	Phe	Gly	Gln
	102	5				1030					1035				j	1040
<b>5</b> .	Asn	Thr	He	Glu	Leu	Ser	Va-l	Pro	Thr	Gly	Glu	Gly	Asn	Me t	Asn	Lys
<u></u>					1045			, <b>v</b>	·	1050			٠.	٠.,	055	
	Val	Ala	Pro	Met	He	Gly	Asn	He	Tyr	Leu	Ser	Ser	Asn	Ġlu	Asn	Asn
	1060						1065				1070					
	Ala	Asp	Lys	He	Pro	Gly	Tyr	Arg	Arg	Pro	Gly	Thr	Phe	Leu	***	. :.
10		: - <b>,1</b>	075	₹÷.			., 1	080	<b>*</b> . •			. 1	085			

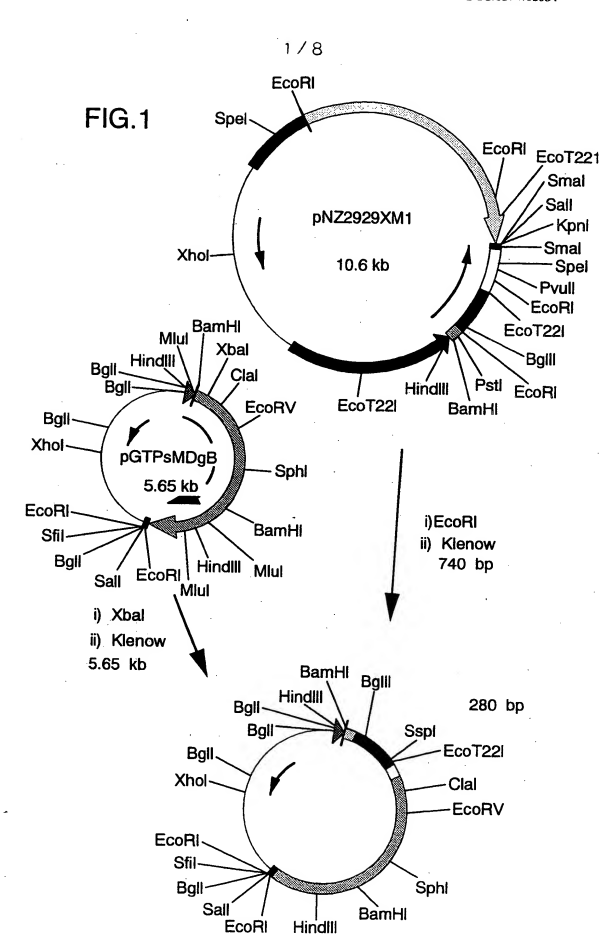
は、この機能をよりを製造機の使じて対して対してより支援やでは光空機が自身が

ンパク質のシャナル関連ののでしています。関す記載やできょうのも対し

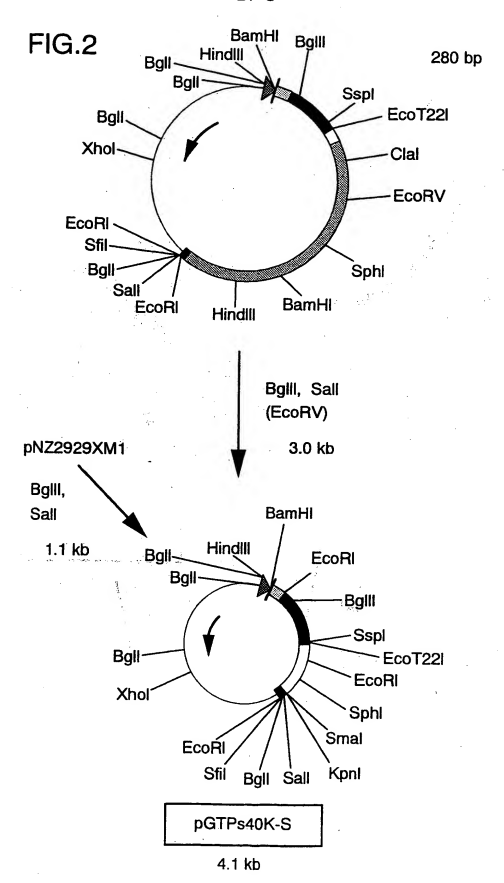
## 請求の範囲

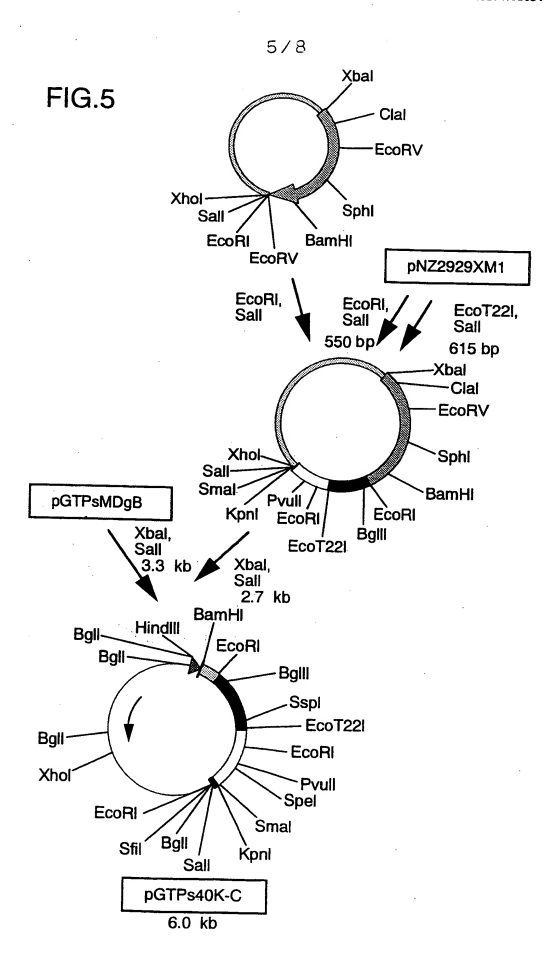
- 1. マイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を有するポリペプチドとヘルペスウイルスの外膜タンパク質由来のポリペプチドとを含む融合タンパク質であって、外膜タンパク質由来のポリペプチドがマイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を有するポリペプチドのN末端側に連結していることを特徴とする融合タンパク質。
  - 2. 外膜タンパク質が、鳥類に感染性を示すヘルペスウイルス由来である請求項1記載の融合タンパク質。
- 10 3. 外膜タンパク質が、マレック病ウイルス由来である請求項2記載の融合タンパク質。
  - 4. 外膜タンパク質が、マレック病ウイルス由来gBタンパク質である請求項3記載の融合タンパク質。
- 5. 外膜タンパク質由来のポリペプチドが、ヘルペスウイルス由来の膜タンパ 15 ク質のシグナル配列部分である請求項1記載の融合タンパク質。
  - 6. 外膜タンパク質が、鳥類に感染性を示すヘルペスウイルス由来の膜タンパク質のシグナル配列部分である請求項5記載の融合タンパク質。
  - 7. シグナル配列部分が、マレック病ウイルスの外膜タンパク質由来のシグナル配列部分である請求項5記載の融合タンパク質。
- 20 8. 外膜タンパク質由来のポリペプチドが、マレック病ウイルス由来のgBタンパク質のシグナル配列部分である請求項5記載の融合タンパク質。
  - 9. 請求項1~8記載の融合タンパク質をコードするハイブリッドDNA。
  - 10. 請求項  $1 \sim 8$  記載の融合タンパク質をコードする DNA を組み込んだ組み換えベクター。
- 25 11. 請求項 1 ~ 8 記載の融合タンパク質をコードする DNA を組み込んだ組み 換えアビポックスウイルス。
  - 12. 請求項1~8記載の融合タンパク質をコードするDNAを組み込んだ組み換えアビポックスウイルスを有効成分とした抗家禽マイコプラズマガリセプティカム感染症用組み換え生ワクチン。

13. 請求項3または4記載の融合タンパク質をコードするDNAを組み込んだ組み換えアビポックスウイルスを有効成分として抗家禽マイコプラズマ・ガリセプティカム感染症、および抗マレック病感染症用組み換え三価生ワクチン。



2/8





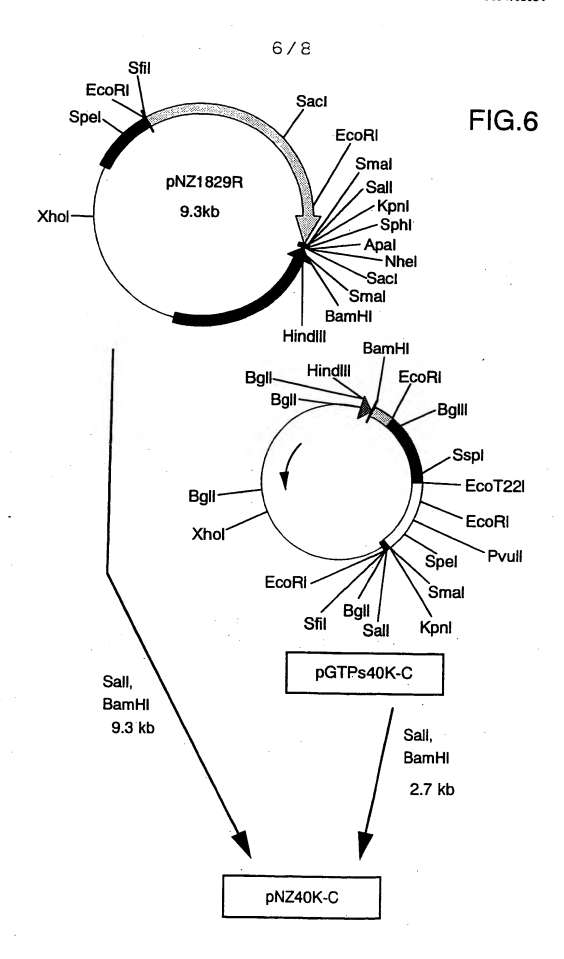
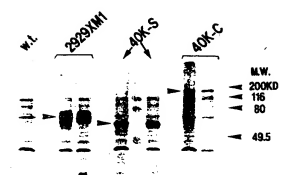


FIG.7



8/8

FIG.8

